# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2001-89368 (P2001-89368A)

(43)公開日 平成13年4月3日(2001.4.3)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ				テーマコード(参考)
A 6 1 K	31/198			A 6	1 K 31/198			
	31/27				31/27			
	31/275				31/275			
	31/343				31/343			
	31/381				31/381			
			審查請求	未請求	請求項の数26	OL	(全 88 頁	最終頁に統

(21)出職番号 特爾2000-216898(P2000-216898)

(22) 出順日 平成12年7月18日(2000.7.18)

(31)優先権主張番号 特願平11-204581

(32)優先日 平成11年7月19日(1999.7.19)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71) 出題人 000002956

田辺製薬株式会社

大阪府大阪市中央区道條町3丁目2番10号

(72)発明者 イラ・サーカー

アメリカ合衆国92130カリフォルニア州サ

ンディエゴ、ライディング・リッジ・ロー

ド4832番

(72)発明者 クリスジャン・エス・グドマンドソン

アメリカ合衆国27516ノースカロライナ州

チャペル・ヒル、キルデア・ロード101-

ティ番

(74)代理人 100062144

弁理士 青山 葆 (外1名)

最終頁に続く

<

## (54) 【発明の名称】 医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 α 4介在細胞接着を伴う疾病の治療に有用な 医薬組成物。

【解決手段】 有効成分として下記式(I):

UE 11

式中、機 Aは労害族既化本素環等: Qは結合手等: n ti 0、1、2; Wito、S、一CH=CH=または一N=CH=; Ztito、S; R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>tiH、ハロゲン、 置換または非膿態低級アルキル等; R<sup>3</sup>tiF トラブリル、カルボキシル等; R<sup>6</sup>tiH、ニトロ、置換または非 置換アミノ馬。OH、低級アルカノイル等; R<sup>6</sup>ti耐酸基たは非 置換アミノ馬。OH、低級アルカノイル等; R<sup>6</sup>ti耐酸基たは非 で的に許容される塩の倍酸上有効量および集理学的に許 容される担体からなる医薬鬼紅機物、添組成物は 4介在 細胞接着を伴う疾病、例えば喘息、糖尿病、リューマチ 関節炎、炎症性肺疾患、および胃腸管や他の上皮組織 (例えば皮膚、尿道、気管支、関節滑膜)の白血球浸濁が 関与する他の疾患などの治療に有用である。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 有効成分として式(I):

【化1】

式中、環Aは芳香族炭化水素環あるいは複素環、

Qは結合手;カルボニル基;水酸基またはフェニル基で 置換されていてもよい低級アルキレン基;低級アルケニ レン基:または-Q-(低級アルキレン)-基.

nは0、1または2の整数、

Wは酸素原子、硫黄原子、-CH=CH-基または-N =CH-基、

Zは酸素原子または硫黄原子、

- $R^1$ 、 $R^2$ および $R^3$ は同一または異なって下記の群から 選ばれる基、
- a)水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c)置換または非置換低級アルキル基、
- d)置換または非置換低級アルコキシ基、
- e)ニトロ基、
- f)置換または非置換アミノ基、
- g)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル、
- h)シアノ基、
- i)低級アルキルチオ基、
- i)低級アルカンスルホニル基、
- k)置換または非置換スルファモイル基、
- 1)置換または非置換アリール基、
- m) 置機または非置換複素環基、および
- n)水酸基、または、 $R^1$ 、 $R^2$ および $R^3$ のうち2つはそ の末端で互いに結合して低級アルキレンジオキシ基を形成してもよく。
- R<sup>4</sup>はテトラゾリル基、カルボキシル基またはそのアミ ドまたはエステル、
- R5は下記の群から選ばれる基、
- a)水麦原子。
- a) 小糸原子、 b) 二卜口基、
- c) 置換または非置換アミノ基、
- d)水酸基、
- e)低級アルカノイル基、
- f)置換または非置換低級アルキル基、
- g)低級アルコキシ基.
- h)ハロゲン原子、および
- i)2-オキソピロリジニル基、
- R<sup>6</sup>は下記の群から選ばれる基、
- a)置換または非置換フェニル基、および

b)置換または非置換ヘテロアリール基、で示される化 合物、またはその薬理学的に許容される塩を含有することを特徴とする医薬組成物。

【請求項2】 有効成分が式(I-A): 【化2】

(式中、記号は請求項1と同じである)で示される化合物 である、請求項1記載の医薬組成物。

【請求項3】 有効成分が式(I-B):

【化3】

$$\mathbb{R}^{2} \overset{\mathsf{O}}{\underset{\mathsf{R}^{3}}{\bigcap}} \mathbb{N} \overset{\mathsf{R}^{g}}{\underset{\mathsf{R}^{4}}{\bigcap}} \text{ (i-b)}$$

(式中、記号は請求項1と同じである)で示される化合物である、請求項1記載の医薬組成物。

【請求項4】 R<sup>1</sup>が木素原子、ハロゲン原子、カルボ キシル基、カルパモイル基、ニトロ基、震検または非置 検アミノ基、または置換または非置換複素環基、 R<sup>2</sup>が水素原子、低級アルキル基またはハロゲン原子、

R 3が水来原子、低級アルキル基またはハロゲン原子、 R 3が水来原子、低級アルキル基またはハロゲン原子、 R 6が2位、4位、および/または6位が下記の群から 選ばれる基で置換されていてもよいフェニル基、

- 1)ハロゲン原子、
- 2)置換または非置換低級アルコキシ基、
- 3)置換または非置換低級アルキル基、
- 4)置換または非置換アミノ基、
- 5)置換または非置換カルバモイル基、および
- 6) 置換または非置換スルファモイル基。
- である請求項3記載の医薬組成物。

【請求項5】 環Aがベンゼン環、ビリジン環、ビラジン環、フラン環、イソキサゾール環、ベンゾフラン環、 チオフェン環、ビロール環、またはインドール環、

- R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>が下記の群から選ばれる基、a)水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c)ハロゲン原子またはハロゲノベンゾイルアミノ基で 置換されていてもよい低級アルキル基、
- d)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルコキシ基.
- e)ニトロ基。
- f)1)低級アルキル基、2)低級アルカノイル基、3)ハロゲノベンゾイル基、4)低級アルコキシカルボニル
- 基、5)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル

- カンスルホニル基、6)低級アルキル基、トリハロゲノ 低級アルキル基、ハロゲン原子または低級アルコキシ基 で置換されていてもよいベンゼンスルホニル基、7)チ オフェンスルホニル基、8)低級アルキル基または低級
- アルキルフェニル基で置換されていてもよいカルバモイ
- ル基、9)低級アルキル基、フェニル基、またはフェニ ル低級アルキル基で置摘されていてもよいチオカルバモ イル基、10)チアゾリニル基、および11)低級アルキ
- ル基で置換されていてもよいスルファモイル基から選ば れる1~2個の基で置換されていてもよいアミノ基、
- g)カルボキシル基、
- h)低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよい カルバモイル基、
- i)低級アルコキシカルボニル基。
- j)シアノ基、
- k)低級アルキルチオ基、
- 1)低級アルカンスルホニル基
- m) スルファモイル基、
- n)フェニル基、
- o)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、
- p) 1) ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルカ ノイル基、2)ハロゲン原子、3)ホルミル基、および
- 4)水酸基で置極されていてもよい低級アルキル基から 選ばれる基で置換されていてもよいピロリル基。
- a)チエニル基。
- r)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル基
- s)チアゾリル基
- t)ピラゾリル基、
- u) ピラジニル基、
- v)ピリジル基、および

a)カルボキシル基、

- w)水酸基、
- R4が下記の群から選ばれる基、
- b)1)ピリジル基、または2)低級アルキル基で置換さ れていてもよいアミノ基で置換されていてもよい低級ア ルコキシカルボニル基.
- c)低級シクロアルコキシカルボニル基。
- d)水酸基または低級アルカンスルホニル基で置換され
- ていてもよいカルバ
- モイル基、および e)テトラゾリル基、
- R5が下記の群から選ばれる基、
- a) 水素原子、
- b)ニトロ基、
- c) 低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル 基. または低級アルカンスルホニル基で置換されていて もよいアミノ基、
- d)水酸基.
- e)低級アルカノイル基、

- f)1)水酸基、または2)水酸基または低級アルコキシ 基で置換されたイミノ基で置換されていてもよい低級ア ルキル基.
- g)低級アルコキシ基、
- h)ハロゲン原子、および
- i)2-オキソピロリジニル基、
- R<sup>6</sup>が下記の群から選ばれる基
- a)下記の群から選ばれる1~5個の基で置換されてい てもよいフェニル基、
  - 1)ハロゲン原子、 2)ニトロ基、
- 3)ホルミル基。
- 4)水酸基。
- 5)カルボキシル基。
- 6) i)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステ ル、ii)水酸基、iii) シアノ基、iv)ハロゲン原
- 子、v)低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ 基、vi)ピリジル基、vii)低級アルキル基で置換さ
- れていてもよいチアゾリル基、viii)低級アルキル 基で置換されていてもよいイソキサゾリル基、ix)低 級アルキル基で置換されていてもよいピペリジル基、
- x)低級アルキル基で置換されていてもよいピロリジニ ル基、xi)ハロゲン原子で置換されていてもよいフェ ニル基、xii)フリル基、xiii)チエニル基、およ びxiv)低級アルコキシ基から選ばれる基で置換され
- 7) i)ハロゲン原子、ii)水酸基、iii)カルボキシ ル基、またはそのアミドまたはエステル、iv)低級ア

ていてもよい低級アルコキシ基.

- ルコキシ基、v)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アル キル基、低級アルキルアミノ低級アルキル基、フェニル 低級アルキル基、フェニル基およびピリジル基から選ば
- れる1~2個の基で置換されていてもよいアミノ基、v i)低級アルキレンジオキシ基、オキソ基または水酸基
- で置換されていてもよいピペリジニル基、vii)低級 アルキル基で置換されていてもよいモルホリノ基、vi i i) 耐化されていてもよいチオモルホリノ基、ix)低 級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低級アルカ ノイル基またはフェニル低級アルキル基で置換されてい
- てもよいピペラジニル基、x)オキソ基で置換されてい てもよいピロリジニル基、およびxi)低級アルキル基 およびオキソ基から選ばれる1~3個の基で置換されて いてもよいイミダゾリジニル基から選ばれる基で置換さ
- れていてもよい低級アルキル基、 8)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル
- で置換されていてもよい低級アルケニル基、 9) i)フェニル基、ii)低級アルコキシカルボニル
- 基. i i i) 低級アルカンスルホニル基. i v) 低級アル キル基または低級アルキルフェニル基で置換されていて もよいカルバモイル基 v)低級アルカノイル基 vi) 低級アルキル基、vii)低級アルケニル基、およびv

- iii)低級アルキル基で置換されていてもよいチオカ ルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよいア ミノ基。
- 10)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、モルホリノ低級アルキル基、フェニル低級アルキル基また は低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよいカルバモイル基、
- 11) i) 低級アルキル基、 i i)ベンゾイル基、 i i i) 低級アルコキシカルボニル基および i v) 低級アルカノ イル基から選ばれる基で置換されていてもよいスルファ モイル基、
- 12)低級アルケニルオキシ基.
- 13)低級アルキレンジオキシ基、
- 14)低級アルキル基で置換されていてもよいピペラジ ニルカルボニル基。
- 15)低級アルカノイル基、
- 16)シアノ基、
- 17)低級アルキルチオ基、
- 18)低級アルカンスルホニル基、
- 19)低級アルキルスルフィニル基、および
- 20)式:  $-(CH_2)_q$ -O-で示される基(式中qは2ま
- b)低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル
- c)下記群から選ばれる基で置換されていてもよいチェ
- 1)ハロゲン原子、

たは3の整数)、

- 2)水酸基で置換されていてもよい低級アルキル基、
- 3)シアノ基、
   4)ホルミル基、
- 5)低級アルコキシ基、および
- 6)低級アルカノイル基、
- d)ベンゾフラニル基、
- e)低級アルコキシ基で置換されていてもよいピリミジ ニル基。
- f)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル基。および
- g)低級アルコキシカルボニル基で置換されていてもよいピロリル基、である請求項1記載の医薬組成物。
- 【請求項6】 環Aがベンゼン環;Qが結合手;Wが-
- CH=CH-; R<sup>1</sup>が下記の群から選ばれる基;
- a)水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c)低級アルキル基、
- d)低級アルコキシ基、
- e)ニトロ基。
- f)1)低級アルキル基、2)低級アルカノイル基、3)低級アルコキシカルボニル基、4)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルカンスルホニル基、5)低級アルキル基、トリハロゲノ低級アルキル基、トロゲン原子

または転数アルコキシ基で置換されていてもよいペンセンスルホニル基、6)チオフェンスルホニル基、7)低級アルキルフェニル基で置換されていてもよいカルバモイル基、8)低級アルキル基で置換されていてもよいカルバモイル基、および9)低級アルキル基で置換されていてもよいスルファモイル基から選ばれる基で置換されていてもよいスルファモイル基から選ばれる基で置換されていてもよいアミノ基、

- g)カルボキシル基、
- h)低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよい カルバモイル基、
  - i)低級アルカンスルホニル基、
  - i)スルファモイル基、
  - k)フェニル基、
- 1)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、
- 1)低級アルキル基で置換されていてもよいピロリル
- m) チエニル基
- n)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル#
- o)チアゾリル基、
- p)ピラゾリル基、
- g)ピラジニル基、
- r)ピリジル基、および
- s)水砂基.

R<sup>2</sup>が水素原子またはハロゲン原子: R<sup>2</sup>が水素原子また はハロゲン原子: R<sup>4</sup>が a) カルボキシル藻。 b) 低級ア ルキルアミン素で僅換されていてもよい低級アルコキシ カルボニル藻、または c) 低級アルカンスルホニル藻で 産換されていてもよいカルバモイル藻; R<sup>2</sup>が下記軒か ら選ばれる系。

- a)水素原子、
- b)低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基 または低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよ いアミノ基。
- c)低級アルカノイル基.
- d) 1) 水酸基、または2) 水酸基または低級アルコキシ 基で置換されたイミノ基で置換されていてもよい低級ア ルキル基、
- e)低級アルコキシ基、および
- f)ハロゲン原子、

 $R^6$ が下記群から選ばれる  $1 \sim 5$  個の基で置換されていてもよいフェニル基:

- a)ハロゲン原子、
- b)ホルミル基、
- c)水酸基、

d)1)カルボキシル基、2)水酸基、3)シアノ基、4) ハロゲン原子、5)低級アルキル基で置換されていても よいアミノ基、6)ビリジル基、7)フェニル基、8)チ エール基、または9)低級アルコキシ基で置換されてい てもよい低級アルコキシ基、 e)1) 延級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低 級アルキルアミノ低級アルキル基またはフェニル基で置 換されていてもよいアミノ基、2) 低級アルキレンジオ キシ基で置換されていてもよいピペリジニル基、3) 低 級アルキル基で置換されていてもよいピールホルオリノ基、 4) 最前限テが確保とおていてもよいサオモルホオリノ 基、5) 延級アルキル基、ヒドロキン低級アルキル基、 低級アルカノイル基またはフェニル低級アルキル基で置 換されていてもよいピペラジニル基、6) 4 オ・ソ基で置 換されていてもよいピペラジニル基、または7) 低級ア ルキル基およびオキソ基から遊ばれる1~3 側の基で置 換されていてもよいピペラグリジニル基で置換されてい てもよい低級アルキル基。

(う)1 延級アルロキシカルボニル基、2)低級アルカン スルホニル基、3)低級アルキル基または延級アルキル フェニル基で讃奏されていてもよいカルバモイル基、 4)低級アルカノイル基、5)低級アルキル基、6)低級 アルケニル基、または7)低級アルキル基で置換されていてもよいテオカルバモイル基で置換されていてもよいアミノ基、

g) 1) 低級アルキル基、2) ヒドロキシ低級アルキル 基、3) モルホリノ低級アルキル基、4) フェニル低級ア ルキル基、または5) 低級アルカンスルホニル基で置換 されていてもよいカルバモイル基、

h)低級アルキル基で置換されていてもよいスルファモ イル基、

- i)低級アルケニルオキシ基、
- j)低級アルキレンジオキシ基、
- k)シアノ基、
- 1)低級アルキルチオ基、および

m) 低級アルカンスルホニル基、である請求項5記載の 医薬組成物。

【請求項7】 R<sup>1</sup>が1)水素原子、2)ハロゲン原子、 3) 低級アルカノイルアミノ基、4) 低級アルコキシカル ボニルアミノ基、5)ハロゲン原子で置換されていても よい低級アルカンスルホニルアミノ基、6)低級アルキ ル基、トリハロゲノ低級アルキル基、ハロゲン原子また は低級アルコキシ基で置極されていてもよいベンゼンス ルホニルアミノ基、7)チオフェンスルホニルアミノ 基、8)低級アルキル基または低級アルキルフェニル基 で置換されていてもよいウレイド基、9)低級アルキル チオウレイド基、または10)低級アルキルスルファモ イルアミノ基: R2がハロゲン原子: R3が水素原子また はハロゲン原子:  $R^6$ が1)低級アルコキシ基、2)低級 アルキルアミノ基、ヒドロキシ低級アルキルアミノ基、 低級アルキルアミノ低級アルキルアミノ基、ピペリジニ ル基、低級アルキルビペリジニル基、モルホリノ基、低 級アルキルモルホリノ基、チオモルホリノ基、ピペラジ ニル基、低級アルキルピペラジニル基、低級アルカノイ ルピペラジニル基、およびピロリジニル基から選ばれる 1~3 個の基で置換されていてもよい低級アルキル基、 3) 低級アルキル基で置換されていてもよいスルファー イル基、および4) 低級アルキル基で置換されていても よいカルバモイル基から選ばれる1~3 個の基で置換さ れていてもよいフェニル基、である請求項4、5、6の いすわかに記載の医薬組成め、

【請求項9】 低級アルコキシがメトキシである請求項 8記載の医薬組成物。

【請求項10】 有効成分として下記の化合物、その低 級アルキルエステル、または製薬学的に許容される塩を 含有する医薬組成物。N-(2.6-ジクロロベンゾイ ル)-4-(2.6-ジメトキシフェニル)-L-フェニル アラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(1-ピペリジノメチル)フェニ ル]-L-フェニルアラニン: N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[(4-メチル ピペラジニル)メチル]フェニル]-L-フェニルアラニ ン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジ メトキシー4-(モルホリノメチル)フェニル]-L-フ  $x = \mu = - \nu = -$ -[2,6-ijk+iv-4-[(N,N-ijk+ivr)]メチル]フェニル]-L-フェニルアラニン: N-(2.6) ージクロロベンゾイル)ー4ー[2,6ージメトキシー4 -(N. N-ジメチルカルバモイル)フェニル]-L-フェ ニルアラニン: N-(2.6-ジクロロ-4-ヒドロキシ ベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-エトキシー6-メトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニン: N-(2,6-ジフルオロベンゾイル)-4 -(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニ ン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,3-メ チレンジオキシー6-メトキシフェニル)-L-フェニ ルアラニン; N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-(1-ヒドロキシエチル)-4-(2,6-ジメトキシフェ ニル)-L-フェニルアラニン; N-(2,6-ジクロロベ ンゾイル)-4-(2,4,6-トリメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン; N-[2,6-ジクロロ-4-[(トリフルオロメタンスルホニル)アミノ]ベンゾイル]

-4-(2.6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルア ラニン;またはN-[2,6-ジクロロ-4-[(2-チエ ニルスルホニル)アミノ]ベンゾイル]-4-(2,6-ジ メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン。

【請求項11】 有効成分として式(I):

# 【化4】

式中、環Aは芳香族炭化水素環あるいは複素環、

Qは結合手:カルボニル基:木酸基またはフェニル基で 置換されていてもよい低級アルキレン基;低級アルケニ レン基:または-O-(低級アルキレン)-基、

nは0. 1または2の整数.

Wは酸素原子、硫黄原子、-CH=CH-基または-N = CH-基、

Zは酸素原子または硫黄原子、

R1、R2およびR3は同一または異なって下記の群から 選ばれる基、

- a) 水素原子、
- b)ハロゲン原子。
- c) 置換または非置換低級アルキル基.
- d) 管権または非管権低級アルコキシ基。
- e)ニトロ基、
- f)置換または非置換アミノ基、
- g)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステ
- h)シアノ基、
- i) 任級アルキルチオ基
- i)低級アルカンスルホニル基、
- k) 置換または非置換スルファモイル基、
- 1) 置換または非置換アリール基。
- m) 置換または非置換複素環基、および
- n)水酸基、または、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>のうち2つの基 はその末端で互いに結合して低級アルキレンジオキシ基 を形成してもよく、
- R<sup>4</sup>はテトラゾリル基。カルボキシル基またはそのアミ ドまたはエステル、
- R5は下記の群から遊ばれる基、
- a)水素原子、
- b)ニトロ基、
- c)置換または非置換アミノ基、
- d)水酸基.
- e)低級アルカノイル基。 f)置換または非置換低級アルキル基、
- g)低級アルコキシ基.
- h) ハロゲン原子、および

- i)2-オキソピロリジニル基。
- R<sup>6</sup>は下記の群から選ばれる基。
- a)置換または非置換フェニル基、および
- b)置換または非置換ヘテロアリール基、で示される化 合物、またはその薬理学的に許容される塩を含有するこ とを特徴とする、α4介在細胞接着による病態の治療ま たは予防用医薬組成物。

【請求項12】 有効成分が式(I-A): 【化5】

(式中、記号は請求項11と同じである)で示される化合 物である、請求項11記載の医薬組成物。 【請求項13】 有効成分が式(I-B):

【化61

(式中、記号は請求項11と同じである)で示される化合 物である、請求項12記載の医薬組成物。

【請求項14】 R<sup>1</sup>が水素原子、ハロゲン原子、カル ボキシル基、カルバモイル基、ニトロ基、置換または非 置換アミノ基、または置換または非置換複素環基、

R2が水素原子、低級アルキル基またはハロゲン原子、  $R^3$ が水素原子、低級アルキル基またはハロゲン原子、 R<sup>6</sup>が2位、4位、および/または6位が下記の群から 選ばれる基で置換されていてもよいフェニル基、

- 1)ハロゲン原子、
- 2) 置換または非置換低級アルコキシ基.
- 3) 置極または非置換低級アルキル基。
- 4) 置換または非置換アミノ基。
- 5)置換または非置換カルパモイル基、および
- 6)置換または非置換スルファモイル基、である請求項
- 13記載の医薬組成物。 【請求項15】 環Aがベンゼン環、ピリジン環、ピラ

ジン環、フラン環、イソキサゾール環、ベンゾフラン 環、チオフェン環、ピロール環、またはインドール環、

- R1、R2およびR3が下記の群から選ばれる基、
- a)水素原子、
- b)ハロゲン原子。
- c)ハロゲン原子またはハロゲノベンゾイルアミノ基で
- 置換されていてもよい低級アルキル基、
- d)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルコキ シ基、

- e)ニトロ基。
- f)1)低級アルキル基、2)低級アルカノイル基、3)ハロゲノベンゾイル基、4)低級アルコキシカルボニル
- 基、5)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル カンスルホニル基、61億級アルキル基、トリハロゲー 低級アルキル基、ハロゲン原子または低級アルコキシ基 で置換されていてもよいベンゼンスルホニル基、7)チ オフェンスルホニル基、8)低級アルル基または低級
- アルキルフェニル基で収換されていてもよいカルバモイ ル基、9)低級アルキル基、フェニル基、またはフェニ ル低級アルキル基で置換されていてもよいチオカルバモ イル基、10)チアメリニル基、および11)低級アルキ
- ル基で置換されていてもよいスルファモイル基から遠ば れる1~2個の基で置換されていてもよいアミノ基、
- g)カルボキシル基、
- h)低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよい カルバモイル基、
- i)低級アルコキシカルボニル基、
- j)シアノ基、
- k)低級アルキルチオ基、
- 1)低級アルカンスルホニル基、
- m)スルファモイル基、
- n)フェニル基.
- o)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、
- p) 1) ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルカ ノイル基、2) ハロゲン原子、3) ホルミル基、および
- 4)水酸基で置換されていてもよい低級アルキル基から 選ばれる基で置換されていてもよいピロリル基、
- q)チエニル基、
- r)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル基
- s)チアゾリル基、
- t)ピラゾリル基、
- u)ピラジニル基。
- v)ピリジル基、および
- w)水酸基。
- R<sup>4</sup>が下記の群から選ばれる基、
- a)カルボキシル基、
- b)1)ピリジル基、または2)低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基で置換されていてもよい低級ア ルコキシカルボニル基、
- c)低級シクロアルコキシカルボニル基、
- d)水酸基または低級アルカンスルホニル基で置換され
- ていてもよいカルバモイル基、および
- e)テトラゾリル基、
- R5が下記の群から選ばれる基、
- a)水素原子、
- b)ニトロ基、
- c)低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル 基、または低級アルカンスルホニル基で置換されていて

- もよいアミノ基、
- d)水酸基.
  - e)低級アルカノイル基、
  - ()1)水酸基、または2)水酸基または低級アルコキシ 基で置換されたイミノ基で置換されていてもよい低級ア ルキル基。
- g)低級アルコキシ基。
- h)ハロゲン原子、および
- i)2-オキソピロリジニル基、
- R<sup>6</sup>が下記の群から選ばれる基、
- a)下記基から選ばれる1~5個の基で置換されていて もよいフェニル基。
  - ハロゲン原子、
     ニトロ基。
  - 3)ホルミル基.
  - 4)水酸基、
- 4)水酸盐、
- 5)カルボキシル基、
- 6)i)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル、ii)水酸基、iii)シアノ基、iv)ハロゲン原
- 子、v)低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ 基、vi)ピリジル基、vii)低級アルキル基で置換さ
- れていてもよいチアゾリル基、viii)低級アルキル 基で置換されていてもよいイソキサゾリル基、ix)低 級アルキル基で置換されていてもよいピペリジル基。
- x)低級アルキル基で置換されていてもよいピロリジニ ル基、xi)ハロゲン原子で置換されていてもよいフェ ニル基、xi)フリル基、xiii)チエニル基、およ びxiv)低級アルコキシ基から漫ばれる基で置換され
- 7) i)ハロゲン原子、i i)水酸基、i i i)カルボキシ ル基、またはそのアミドまたはエステル、i v)低級ア

ていてもよい低級アルコキシ基、

- ルコキシ基、v)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アル キル基、低級アルキルアミノ低級アルキル基、フェニル 低級アルキル基、フェニル基およびビリジル基から選ば
- れる1~2個の基で置換されていてもよいアミノ基、v i)低級アルキレンジオキシ基、オキソ基または水酸基 で置換されていてもよいピペリジニル基、vii)低級
- アルキル基で置換されていてもよいモルホリノ基、vi ii)酸化されていてもよいチオモルホリノ基、ix)低 級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低級アルカ
- ノイル基またはフェニル低級アルキル基で置換されていてもよいピペラジニル基、x)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、およびxi)低級アルキル基
- およびオキソ基から選ばれる1~3個の基で置換されて いてもよいイミダゾリジニル基から選ばれる基で置換さ れていてもよい低級アルキル基
- 8)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル で置換されていてもよい低級アルケニル基、
- 9)i)フェニル基、ii)低級アルコキシカルボニル
- 基、iii)低級アルカンスルホニル基、iv)低級アル

- キル基または低級アルキルフェニル基で置換されていて もよいカルバモイル基、v)低級アルカノイル基、vi)
- 低級アルキル基、vii)低級アルケニル基、およびv
- iii)低級アルキル基で置換されていてもよいチオカ ルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよいア ミノ基、
- 10)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、モ ルホリノ低級アルキル基、フェニル低級アルキル基また は低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよいカ ルバモイル基、
- 11):)低級アルキル基、ii)ペンゾイル基、iii) 低級アルコキシカルポニル基およびiv)低級アルカノ イル基から選ばれる基で置換されていてもよいスルファ キイル世
- 12)低級アルケニルオキシ基.
  - 13)低級アルキレンジオキシ基、
- 14)低級アルキル基で置換されていてもよいピペラジ ニルカルボニル基、
- 15)低級アルカノイル基、
- 16)シアノ基、
- 17)低級アルキルチオ基、
- 18)低級アルカンスルホニル基、
- 19)低級アルキルスルフィニル基、および
- 20)式:-(CH2)a-O-で示される基(式中qは2ま
- b)低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル
- c)下記群から選ばれる基で置換されていてもよいチェ ニル基、
- 1)ハロゲン原子.

たは3の整数)。

- 2)水酸基で置換されていてもよい低級アルキル基、
- 3)シアノ基、
   4)ホルミル基、
- 5)低級アルコキシ基、および
- 6)低級アルカノイル基.
- d)ベンゾフラニル基.
- e)低級アルコキシ基で置換されていてもよいピリミジ
- ニル基、 f)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ
- リル基、および g)低級アルコキシカルボニル基で置換されていてもよ
- いピロリル基、である請求項11記載の医薬組成物。 【請求項16】 環Aがベンゼン環:Qが結合手:Wが
- -CH=CH-;  $R^1$ が下記の群から選ばれる基;
- a) 水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c)低級アルキル基、
- d)低級アルコキシ基、
- e)ニトロ基、
- f)1)低級アルキル基、2)低級アルカノイル基、3)低

級アルコキシガルボニル基、4)ハログン原子で置換されていてもよい低級アルカンスルホニル基、5)延級アルキル基、トリハロゲノ低級アルキル基、ハロゲン原子または低級アルコキシ基で置換されていてもよいベンゼンスルホニル基、7)低級アルキル基本には低級アルヤンエール基で置換されていてもよいカルバモイル基、8)低級アルキル基で置換されていてもよいチオカルバモイル基、およびり)低級アルキル基で置換されていてもよいチオカルバモイル基、およびり)低級アルキル基で置換されていてもよいスルファモイル基から選ばれる基で関換されていてもよいスルファモイル基から選ばれる基で関機されていてもよいアンメ基、

- g)カルボキシル基、
- h)低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよい カルバモイル基、
  - i)低級アルカンスルホニル基、
- j)スルファモイル基、
- k)フェニル基、
- 1)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、
   1)低級アルキル基で置換されていてもよいピロリル
- 基、
- m) チエニル基、 n) 低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ
- ゥルエ、 ο)チアゾリル基.
- p)ピラゾリル基.
- g)ピラジニル基。
- r)ピリジル基、および
- s)水酸基.

R<sup>2</sup>が未薬原子またはヘロゲン原子、R<sup>2</sup>が未薬原子または はハロゲン原子、R<sup>4</sup>が a) カルボキシル基。b) 医級ア ルキルアネシ基で健康されていてもよい低級アルコキシ カルボニル基、またはc) 低級アルカンスルホニル基で 職機されていてもよいカルバモイル基;R<sup>8</sup>が下記群か ら避ばれる基。

- a)水素原子、
- b)低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基 または低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよ いアミノ基.
- c)低級アルカノイル基。
- d) 1) 水酸基、または2) 水酸基または低級アルコキシ 基で置換されたイミノ基で置換されていてもよい低級ア ルキル基、
- e)低級アルコキシ基、および
- f)ハロゲン原子、
- $R^6$ が下記群から選ばれる $1 \sim 5$ 個の基で置換されていてもよいフェニル基:
- a)ハロゲン原子、
- b)ホルミル基、
- c)水酸基
- d)1)カルボキシル基、2)水酸基、3)シアノ基、4) ハロゲン原子、5)低級アルキル基で置換されていても

よいアミノ基、6)ピリジル基、7)フェニル基、8)チ エニル基、または9)低級アルコキシ基で置換されてい でもよい低級アルコキシ基、

- e)1)低較アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低 級アルキルアミノ低級アルキル基またはフェニル基で置 機されていてもよいアミノ基、2)低級アルキレンジオ キシ基で電機会れていてもよいとペリジニル基、3)低 級アルキル基で電機されていてもよいモルホリノ基、
- 4 施茂原子が酸化されていてもよいテオモルホリノ 基、5) 能級アルキル基、ヒドロキン低級アルキル基、 低級アルカノル基末にはフェニル低級アルキル基で置 換されていてもよいビペラジニル基、または了) 低級ア ルキル基およびオキソ基から選ばれる1~3 個の基で置 換されていてもよいイミダソリジニル基で置換されてい てもよい低級アルキル基。
- (11) 低級アルコキンルボニル基、2)低級アルカン エルホニル基、3) 低級アルキル基または低級アルキル フェニル基で競換されていてもよいカルバモイル基、 4) 低級アルカノイル基、5) 低級アルキル基、6) 低級 アルケニル基、または7) 低級アルキル基で関換されていてもよいアキカルバモイル基で関換されていてしまい アミノ基、
- g)1)低級アルキル基、2)ヒドロキシ低級アルキル 基、3)モルホリノ低級アルキル基、4)フェニル低級ア ルキル基、または5)低級アルカンスルホニル基で置換 されていてもよいカルバモイル基、
- h)低級アルキル基で置換されていてもよいスルファモ イル基、
- i)低級アルケニルオキシ基、
- j)低級アルキレンジオキシ基、
- k)シアノ基、
- 1)低級アルキルチオ基、および
- m)低級アルカンスルホニル基、である請求項15記載 の医薬組成物。

基、低級アルキルモルホリノ版、テオモルホリノ基、ビベラジニル基、低級アル カノイルビベラジニル基、まよびビロリジニル基のら選 だれる1~3個の基で置換されていてもよい低級アルル基、30低級アルキル基で置換されていてもよいなのカリスをルスルル本基で置換されていてもよいスルファモイル基、および4)低級アルキル基で置換されていてもよいカルバモイル基から選ばれる1~3個の基で 置換されていてもよいフェニル基、である請求項14、 15、16のいずれかに記象の医薬組成物。

【請求項19】 低級アルコキシがメトキシである請求 項18記載の医薬組成物。

【請求項20】 有効成分として下記の化合物、その低 級アルキルエステル、または製薬学的に許容される塩を 含有する α 4 介在細胞接着による病態の治療または予防 用医薬組成物。N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4 -(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニ ン; N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジ メトキシー4-(1-ピペリジノメチル)フェニル]-L - フェニルアラニン: N - (2, 6 - ジクロロベンゾイル)-4-「2、6-ジメトキシー4-「(4-メチルピペラジ ニル)メチル]フェニル]-L-フェニルアラニン;N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメトキ シー4-(モルホリノメチル)フェニル]-L-フェニル アラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジクロロベンゾイル]6-ジメトキシ-4-[(N. N-ジメチルアミノ)メチ クロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(N, N-ジメチルカルバモイル)フェニル]-L-フェニ ルアラニン: N-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシベ ンゾイル) -4 -(2,6 - ジメトキシフェニル) - L - フ ェニルアラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-エトキシ-6-メトキシフェニル)-L-フェニ ルアラニン; N-(2,6-ジフルオロベンゾイル)-4-(2.6-ジメトキシフェニル)ーL-フェニルアラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,3-メチ レンジオキシー6ーメトキシフェニル)ーLーフェニル アラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-(1ーヒドロキシエチル)-4-(2,6-ジメトキシフェニ

$$\begin{split} \nu \rangle - L - \nabla z = \lambda \nu \, T \, \beta = \Sigma \, ; \, N - \left( 2 \, , \, 6 \, - \, \dot{\nu} \, J \, \sigma \, \ln \alpha \, \nu \right) \\ \sqrt{I} \, J \, \lambda \, D \, A \, - \left( 2 \, , \, 4 \, , \, 6 \, - \, \dot{\nu} \, J \, J \, h \, \dot{\nu} \, \gamma \, z = \lambda \nu \, D \, - \, 4 \, - \, \left( 1 \, \right) \\ - \nabla z = \lambda \nu \, T \, \dot{\beta} = \lambda \, \dot{\gamma} \, N \, D \, \left( 1 \, , \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, d \, A \, - \, \left( 1 \, \right) \\ - (2 \, 0 \, - \, \dot{\beta} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, d \, A \, - \, \left( 1 \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma} \, d \, A \, \right) \\ - \left( 2 \, ( \, 0 \, - \, \dot{\beta} \, \dot{\gamma} \, \dot{\gamma}$$

【請求項21】 α4介在細胞接着による病態が、組織における白血球浸潤を伴う病態である請求項11から20のいずれか1項に記載の医薬組成物。

【請求項22】 組織における白血球浸潤を伴う病態 が、上皮組織、肺、血管、心臓、神経組織、移植された 器官における白血球浸潤を伴う病態である請求項21記 歳の原薬組成物。

【請求項23】 上皮組織における白血球浸潤を伴う病態が、胃胀管、皮膚、尿道、気管、または関節滑膜における白血球浸潤を伴う病態である請求項22記載の医薬組成物。

【請求項24】 移植された器官における白血球浸満を 伴う消態が、移植された腎臓、肝臓、膵臓、または心臓 における白血球浸満を伴う消態である請求項22記載の 医薬組成物、

【請求項25】 組織における白血球漫凋を伴う病態が リュウマ子関節炎、喘息、乾癬、皮膚炎症疾患、糖尿 病、多発性硬化症、全身性エリトマトーデス(SLE)、 炎症性肠疾患または移植片対宿主疾患である請求項21 記載の医薬組成物。

【請求項26】 皮膚炎症疾患が湿疹、接触皮膚炎、またはアトビー性皮膚炎であり、炎症性腸疾患が潰瘍性大 腸炎またはクローン病である請求項25記載の医薬組成 物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】 本祭明は暗息、糖保病 リューマチ関節炎、炎産性勝疾患、およびこれら以外に胃勝 管や他の上皮組織 例えば皮膚、尿道、気管、関節消骸 における白血球設罰が関与する疾患などの病態の治療に 有効な、 α 4 β たを含む α 4 作在接着阻告剤である分子を 有効成分とする 医薬組成物に関する。本発明の組成物は 、更に、肺、血管、心臓および神経系など、上皮組織 以外の組織、および腎臓、肝臓、膵臓および心臓等の移 植された器官における白血球浸潤が関与する病態の治療に有用である。

#### [0002]

【従来の技術】白血球の内皮細胞または細胞外マトリックスプロティンへの接着は、免疫および灸症の主要なプロセスであり、多数の接着相互反応が関与している。このプロセスの最初の事象は、インテグリンアビジチー(親和性)の変化による白血球のローリングであり、これ

が次なる堅固な接着となる(バッチャー、Cell. 67:103 3-1036(1991); ハーラン、Blood, 3:513-525(1985); ヘムラー、Annu. Rev. Immunol., 8:365-400(1990); オズボーン、Cell, 62:3-6(1990);シミズら、Immuno 1. Rev., 114: 109-143(1990); スプリンガー、Nature, 346:425-434(1990);スプリンガー、Cell, 76:301-3 14(1994)を参照)。 走化性因子(chemotactic factor)に 呼応して、白血球は2つの隣接した内皮細胞を介して、 部分的に細胞外マトリックスプロティンフィブロネクチ ン(FN)(ワイナーち、L Cell Biol., 105:1873-1884 (1987)参照)およびコラーゲン(CN)(ボーンステイン ら、Ann. Rev. Biochem., 49:957-1003(1980)およびミ ラー、K. A. ピエズおよびA. H. レジ編集、結合組 織生化学(Connective Tissue Biochemistry)、"コラー ゲンおよびその分布の化学"、エウセヴィエル出版、ア ムステルダム、41-78(1983)参照)から成る組織に移住す る。これらの反応に関与する重要な認識分子はインテグ リン遺伝子スーパーファミリーに属する(ヘムラー、Ann u. Rev. Immunol., 8:365-400(1990);ハイネス、Cel 1, 48:549-554(1987); シミズら、Immunol. Rev., 11 4:109-143(1990):およびスプリンガー、Nature、34 6:425-434(1990)参照)。

【0003】インテグリンは、アルファ(α)およびベー タ(8)サプユニットと称される非共有結合で集合したサ ブユニットから構成される(ヘルマー、Annu. Rev. Immu nol., 8:365-400(1990);ハイネス、Cell, 48;549-55 4(1987);シミズら、Immunol. Rev., 114:109-143(199 0);スプリンガー、Nature, 346:425-434(1990)参 照)。現在のところ、16個の異なるαサブユニットと 結合して22個の異なるインテグリンを形成する、8個 のインテグリンβサブユニットが同定されている。最初 にイールらによりクローン化(イールら、J. Biol. Che m., 266:11009-11016(1991))されたβ7インテグリン サブユニットは白血球上のみで発現され、2個の異なる αサプユニット、α4(リュウーグら、J. Cell. Biol., 117:179-189(1992)) と α E (サーフーベンスッサン ら、Eur. J. Immunol., 22:273-277(1992)およびキル シャウら、Eur. J. Immunol., 21:2591-2597(1991))と 結合することが知られている。 αΕβ7ヘテロダイマー はその唯一のリガンドとしてE-カドヘリンを持つ。 【0004】 α4β7複合体は3個の既知のリガンドを 持つ(VCAM、CS-1、MAdCAM)。α4β7に 対し唯一特異性を示すリガンドは粘膜指向細胞接着分子 (Mucosal Addressing Cell Adhesion Molecule (M.A.d. CAM))である(アンドリューら、J. Immunol., 153:3 847 - 3861(1994): プリスキンら、Nature、363: 461~46 4 (1993);およびシャジャンら、J. Immunol., 156:28 51-2857(1996)参照)。MAdCAMは腸間膜リンパ節内 の集合リンパ小節高内皮小静脈、および消化管基底膜お よび乳腺小静脈に多く発現される(ベルグら、Immunol.

Rev., 105:5(1989))。インテグリンα 4 β 7 およびM A d C A Mは正常湯への白血球移動の制御に重要であることが証明されている(ホルツマンら、Call 56:37 (1989))。α 4 β 7 の第 2 のリガンドはコネクチィングセグメント 1 (C S − 1)、F N A 鎖の別のスプライスされた傾域である(グアンら、Call, 60:53-61(1990)まぱぴワイナーら、J、Call Biol., 109:1321-1330(1989)参照)。の別のスプライスされた領域がの細胞結合サイに2 5 側のアミノ酸からなり、そのカルボキシ未端アミノ酸残基、EILDVPSTは認識モディーブ(MOTT ド)を形成する(コモリヤら、J、Biol、Chem., 286:15075-15079(1991)およびワイナーら、J、Call. Biol., 116:489-497(1992)参照)。

【0006】インピトロおよびインビボでの多くの研究 により、α4は多くの疾病の病因に重大な役割を担って いることが示されている。 α4に対するモノクロナル抗 体が様々な疾病モデルで試験されている。抗α4抗体の 有効性は実験的自己免疫型脳脊髄炎のラットおよびマウ スモデルで示された(バロンら、J. Exp. Med., 177:57 - 68(1993)およびエドノックら、Nature, 356:63-66 (1992)参照)。かなりの数の研究により、アレルギー気 管支炎におけるα4の役割評価がなされた(アプラハム ら、J. Clin. Invest., 93:776-787(1994);ポクナー ら、J. Exp. Med., 173:1553-1556(1991); ワルシュ ら、J. Immnol, 146:3419-3423(1991);およびウェグ ら、J. Exp. Med., 177:561-566(1993)参照)。例え ば、α4のモノクロナル抗体はいくつかの肺抗原攻撃モ デルにおいて有効であった(アプラハムら、J. Clin, In vest., 93:776-787(1994)およびウェグら、I. Exp. M ed., 177:561-566(1993)参照)。興味深いことに、遅延 型応答の排除が存在しているにもかかわらず、細胞レク ルートメントの妨害が、ある種の肺モデルには見られな い(アプラハムら、J. Clin. Invest., 93:776-787(19 94))。自然発生慢性大腸炎を発症するコットントップタ マリン(Cotton-top tamarin)は抗α4抗体を投与する と、大腸炎の有意な軽減を示した(ベルら、J. Immuno

1., 151:4790-4802(1993)およびポドルスキーら、J. Clin. Invest., 92:372-380(1993)参照)。 α 4 に対す るモノクロナル抗体は膵島炎を阻害し、非肥満糖尿病マ ウスの糖尿病の発病を遅らせる(バロンら、J. Clin. In vest., 93:1700 - 1708(1994);バークリーら、Diabete s, 43:529-534(1994);およびヤンら、Proc. Natl. A cad. Sci. USA, 90:10494 - 10498 (1993) 参照)。 α 4 が 関与する他の疾病として、リュウマチ関節炎 (ラホン ら、J. Clin. Invest., 88:546-552(1991)およびモラ レスーデュクレら、J. Immunol., 149:1424-1431(199 2)参照)および動脈硬化症(チブルスキーら、Science, 2 51:788-791(1991)参照)が挙げられる。遅延型過敏反 応(イセクズ、J. Immunol., 147:4178-4184(1991)参 照)および接触過敏反応(キショルムら、Eur. J. Immuno 1., 23:682-688(1993)およびファーグソンら、J. Imm unol., 150:1172-1182(1993)参照)も抗α 4 抗体によ り妨害される。疾病における α 4 のインビボでの研究の 優れた考察としては、ロブらのJ. Clin. Invest., 94:1 722-1728(1995)を参照。

【0007】これらの研究は明白に様々な疾病において  $\alpha$ 4を関係づけているが、見られる阻害が $\alpha$ 481、 $\alpha$ 487、或いは両者を遮断することに依るものか否かは 明白ではない。最近、α487複合体を認識する抗体 (ヘスターベルグら、Gastroenterology (1997) 参照)、  $\beta$ 7に対する抗体または $\alpha$ 4 $\beta$ 1が結合しないMAdC AMに対する抗体(ピカレラら、J. Immunol., 158: 209 9-2106 (1997))を用いて、いくつかの研究がこの論点に 向けられている。炎症腸疾患の霊長類モデルにおいて、 α4β7複合体に対する抗体が炎症を改善し、下痢を減 少することが判明した(ヘスターベルグら、Gastroenter ology, 111:1373-1380(1996)参照)。別のモデルにお いて、87またはMAdCAMに対するモノクロナル抗 体が白血球の結腸へのレクルートメントを遮断し、CD 45RBhighCD4+細胞で再構成された重症複合免疫 不全症マウス(scid mice)の結腸における炎症の程度を 減少させた(ピカレラら、L. Immunol., 158:2099-210 6(1997)参照)。これは、消化管集合リンパ組織が ß 7欠 損マウスにおいてひどく損傷をうけているという事実と 共に、α4β7が炎症性腸疾患の重要な仲介役であろう ことを示唆している。

[0008] 様々な白血球上での $\alpha$ 4 $\beta$ 7の発現および 発症組織における $\alpha$ 4 $\beta$ 7 ポジティブ細胞の増加は、腸 への移動に加えて炎症の他のサイトへの細胞レクルートメントにおいて受容体が重要な役割を担っていることを意味づける。CD4、CD8、T細胞、B細胞、NK 相胞、およびヒト末槽血からの好酸球は $\alpha$ 4 $\beta$ 7 を高いレベルで発現することを示した(ピカレラ6, J. Imeumo 1., 158: 2099 - 2106(1997) 参照)。 $\alpha$ 4 $\beta$ 7 死現下細胞の増加がリュウェチ関節変更者の消機内に認められ、 $\alpha$ 4 $\beta$ 7 の発現の増加がこの疾病の悪化および未続化に

常与していることが予測された(ラザロビッツら、J、I I munol., 151: 6482 - 6489 (1993))。 非肥満精尿病マウス において、MA d C A Mが環職内の炎症ラングルハンス 島の高内皮小静脈上に発現し、これは $\alpha$  4  $\beta$  7 の糖尿病での役割を示唆している(ゲルナーら、Science、266: 135: 1393 (1994) ※削り。 リンバ球および好機飲土の $\alpha$  4  $\beta$  7 の分布(イールト、J、I munol., 153: 517 - 528 (19 94) ※削りと、 $\alpha$  4  $\alpha$  7 が比 ト好酸球のVC A M、C S ー 1 およびMA a C A Mへの接着を仲介する事を示すインビトロでの研究結果は、共に、このインテグリンが噛息での標的分子であることを示唆する。集合的に、これらのデータはインテグリンな 4  $\beta$  7 が様々な炎症疾患において重要な発制を担っていることを示唆する。

【0009】MAdCAMのN-末端ドメイン(ドメイ ン1)はVCAMおよびICAM両者のN-末端インテ グリン認識ドメインと相同性を示す(ブリスキンら、Nat ure, 363:461-464(1993)参照)。MAdCAMの部位 指向突然変異誘発性を用いて、C-Dループ内の3個の 線状アミノ酸残基として、結合モチィーフが第一ドメイ ン内で同定された(ビネイら、J. Immunol., 157:2488 - 2497(1996)参照)。L40、D41およびT42の突 然変異はα487への結合能の完全損失を招き、これは MAdCAM上のLDTが結合ループに関与しているこ とを示唆している(ビネイら、I. Immunol., 157:2488 - 2497 (1996)参照)。MAdCAM上のこの領域と、V CAMまたはCS-1などの他のインテグリンリガンド との連帯により、G/Q、I/L、E/D、T/Sおよ びP/S残基からなる保存結合モチーフまたは共通配列 が存在することが証明される(ブリスキンら、J. Immuno 1., 156:719-726(1996)参照)。このことはLDT含有 の線状および環状ペプチドがインビトロでMAdCAM への細胞接着を遮断することが示された事実からさらに 支持される(シュロフら、Bioorganic &; Mecicinal Chem istry Letters, 6:2495 - 2500(1996)およびビネーら、 J. Immunol., 157:2488-2497(1996)参照)。

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】インビボでのインテグ リンに対するモノクロナル抗体の使用により、多くのイ ンテグリンが交達および心臓血管障害、および嫌悪移植 の実際に有効な治療標的であることが示されている。本 発明の目的は、経口で生体利用可能な、非ベプチド性 の、小分子のα4枯抗薬を有効成分とする医薬組成物を 提供することにある。MA4CAM、VCAMまたはC S-1いずれかへのα4分在核着の強力な阻害剤で、炎 症疾患の治療に有用な小分子を含有する医薬組成物を提 性するものである。

#### [0011]

【課題を解決するための手段】課題を解決するために本 発明者らは、鋭意研究の結果、α4(α<sub>4</sub>β<sub>7</sub>を含む)介在 細胞接着阻害剤である化合物を含有する新規な医薬組成 物を見出し、本発明を完成した。

【0012】すなわち、本発明は式(I):

[/k:7]

式中、 環Aは芳香族炭化水素環あるいは複素環、 Qは結合手; カルボニル基; 水酸基またはフェニル基で置換されていてもよい低級アルキレン基; 低級アルケニレン基; または一〇一低級アルキレン)一基。 Bは0、1または2の整数、Wは酸素原子、 硝黄原子、一CH=CH 一基または一N=CH-基、乙は酸素原子または磁黄原子、 R<sup>2</sup>およびR<sup>5</sup>は同一または異なって下記の群から選ばれる基。

- a)水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c)置換または非置換低級アルキル基、
- d)置換または非置換低級アルコキシ基、
- e)ニトロ基、
  - f)置換または非置換アミノ基、
  - g)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステ
- //、 h)シアノ基.
- i)低級アルキルチオ基、
- j)低級アルカンスルホニル基、
- k)置換または非置換スルファモイル基、
- 1)置換または非置換アリール基、
- m) 置換または非置換複素環基、および
- n)水酸基、または、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>のうち2つはそ の末端で互いに結合して低級アルキレンジオキシ基を形 成してもよく、R<sup>4</sup>はテトラブリル基、カルボキシル基 またはそのアミドまたはエステル、R<sup>5</sup>は下記の群から 徴ばれる基
- a)水泰原子。
- b)ニトロ基
- c)置換または非置換アミノ基、
- d) 水酸基、
- e)低級アルカノイル基、
- f)置換または非置換低級アルキル基、
- g)低級アルコキシ基、
- h)ハロゲン原子、および
- i) 2-オキソピロリジニル基、 $R^6$ は下記の群から選ばれる基、
- a)置換または非置換フェニル基、および
- b)置換または非置換ヘテロアリール基、で示される化合物、またはその薬理学的に許容される塩を含有することを特徴とする医薬組成物に関する。

【0013】本発明の組成物はα4(α4β7およびα 4β1を含む)介在細胞接着による病態の治療および予 防に有用である。

【0014】本発明の有効成分はその不斉炭素に基づく 光学活性異性体として存在することがあり、本発明はこ れらの異性体およびその混合物も包含する。

[0015]

【発明の実施の形態】本明細書を通じて用いられる下記 の略語は、それぞれ下記の意味である。

略語:

BOP-C1: ビス(2-オキソー3-オキサブリジニル)ホスフィン酸クロリド

BOP試業:ベンゾトリアゾール-1-イルオキシート リス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロホス フェート

DCC: 1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド EDC: 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド

THF:テトラヒドロフラン

DMF: N, N-ジメチルホルムアミド DIEA: ジイソプロビルエチルアミン

DMAP: 4-(N, N-ジメチルアミノ)ピリジン

DBU: 1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデー7 ーエン

CDI:カルボニルジイミダゾール

 ${\tt HOBT}: 1 - {\tt E} \ {\tt FD} + {\tt D} {\tt V} {\tt V} {\tt V} {\tt F} {\tt J} {\tt F} {\tt J} - {\tt L}$ 

BOC: tertープトキシカルボニル

Tf<sub>2</sub>O:無水トリフルオロメタンスルホン酸

Tf: トリフルオロメタンスルホニル基 TFA: トリフルオロ酢酸

DME: 1, 2 - ジメトキシエタン

MsCl:メタンスルホニルクロリド

DIAD: ジイソプロピルアゾジカルボキシレート

Ac:アセチル基

Me:メチル基

Et:エチル基

Ph:フェニル基 Bn:ベンジル基

E t O A c : 酢酸エチル (= A c O E t )

mCPBA:m-クロロ過安息香酸

TMS:トリメチルシリル基

h:時間 min:分

. . .

satd.:飽和

【0016】さらに、以下の種々の用部が下記のような 特定意味および解釈で用いられている。アルキル、アル コキシ、アルキレンまたはアルカンに先だって用いられ る「低級」とは、直鎖または分岐鎖の1~6個の炭素数 を含むことを意味し、アルカノイル、アルケニル、まは はアルケニレンに先だって用いられる「低級」とは、直 はアルケニレンに先だって用いられる「低級」とは、直 鏑または分岐鏑の2~7個の炭素数を含むことを意味する。シクロアルキル、またはシクロアルコキンに先だって用いられる「低級」とは、3~7個の炭素数を含むことを意味する。

【0017】「モルホリノ低級アルキル」、「ヒドロキシ低級アルコキン」などの用語は、「低級」の前の盲能素が「低級」と載く盲能素の贋集素であることを意味する。例えば、「ヒドロキシ低級アルコキシ」は少なくとも一つのヒドロキン置換基を含有する低級アルコキシ基本意味するがである。

【0018】「ハロゲン原子で置換された低級アルキル 基」、「低級アルコキン基で置換された匹級アルキル の用語は、少なくとも一つの置換基を含む官能基を意味 する。例えば、「ハロゲン原子で置換された低級アルキ ル基」とは、少なくとも一つのハロゲン原子を含有する 低級アルキル基を意味し、「低級アルコキン基で置換さ れたフェニル基」とは、、少なくとも一つの低級アルコ キシ基を含有するフェニルを意味する。このタイプの語 法は本分野の技術者により解釈されているとおりであ り、このタイプの命名法に手具な合命名地およびこの タイプの命名法に観音とは、現実にあり得ないような分字または置 機暴になるような組み合わせには適用されるものではな

【0019】本発明の能療として、化合物の立体配置は 限定されない。本発明の化合物は単一の配置またはいく かの異なった配置の混合した化合物であってもよい。 【0020】上記式(1)中、「芳香族炭化次素糜」と は、ベンゼン隊、ナフタレン環、アントラセン環、フル オレン環等の、単環、2環または3環式の芳香族炭化水 素鑑である。

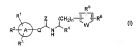
(10021] 上記式(I)中、「複素環」とは、ヘテロ原子を含有する単環、2廣または3環である。例えば、ビ 子を含有する単環、2廣または3環である。例えば、ビ キノリン院、イツキノリン館、キナゾリン環、フタラジン環、 、マミグソール環、インキサゾール環、ビラグール、ペンズアゾール環、ベンゾチアソール環、ボフ・リール環、ベンゾイミダイール環、ベンブラン環、フラン環、デオフェン環、オキサジアンール環、トアンアール環、インドリン環、イングール環、インドリン環、イングリール環、インドリン環、イングリール環、インドリン環、イングリール環、インドリン環、イングリール環、インドリン環、ベングラール環、インドリン環、ベングラール環、ボース・ロール環、オートにリン環、ベングラール環、オートにリンと環、ベングラーが環、ベングテアジアノール環、チアソリジン療、イミダソチアン・ル環、ジベングフラン環、ボース・ロールでは、カーア・ファンを開、ボース・アートルでは、カーア・ファンを開、ボース・アールでは、カーア・ファールでは、カーア・ファールでは、オールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オース・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オース・ファールでは、オース・ファールでは、オーア・ファールでは、オーア・ファールでは、オース・ファールでは、オース・ファールでは、オース・ファールでは、オース・ファールでは、オース・ファールでは、オールでは、オース・ファールでは、オールでは、オース・ファールでは、オールールでは、オールでは、オールールでは、オールールでは、オールでは、オールでは、オールでは、オールールでは、オールールでは、オールでは、オールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールでは、オールールールールでは、オールールで

【0022】上記式(I)中、「アリール基」とは、単 環、2環または3環式の芳香族基をいい、例えば、フェ ニル基、ナフチル基、アンソリル基およびフルオレニル 基がある。

【0023】上記式(I)中、「複素環基」とは、窒素原 子、酸素原子および硫蓄原子のヘテロ原子を含有する。 単環、2環または3環式基を意味し、例えば、ピリジル 基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基、 キノリル基、イソキノリル基、キナゾリニル基、フタラ ジニル基 イミダブリル基 イソキサブリル基 ピラブ リル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、インドリル 基、ベンズアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾイ ミダゾリル基、ベンゾフラニル基、フリル基、チエニル 基、ピロリル基、オキサジアゾリル基、チアジアゾリル 基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、インドリニル 基、インダゾリル基、イソインドリル基、プリニル基、 モルホリニル基。キノキサリニル基。ベンゾチエニル 基、ピロリジニル基、ベンゾフラザニル基、ベンゾチア ジアゾリル基、チアゾリジニル基、イミダゾチアゾリル 甚、ジベンゾフラニル甚、イソチアゾリル甚、ピロリニ ル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基およびテトラヒ ドロピラニル基である。上記式(1)中、「ヘテロアリー ル基」は窒素原子、酸素原子および硫黄原子のヘテロ原 子を含有する、単環、2環または3環式の芳香族基を意 味し、例えば、ピロリジニル基、ピロリニル基、ピペリ ジニル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、テトラヒ ドロピラニル基以外の上記「梅素環基」である。好まし い「ヘテロアリール基」は、ピリジル基、チエニル基、 ベンゾフラニル基、ピリミジル基、およびイソキサゾリ ル基である。

【0024】本発明の化合物(I)中、新規化合物は下記のものである。

## [化8]

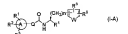


式中、環Aは芳春族炭化水素環あるいは複素環、Qは結合手;カルポール基;水酸基またはフェニル基で置換されていてもよい低級アルキレン海;低級アルケニレンま;または一〇一低級アルキレン)と基、由は0、1または2の整数、Wは酸素原子、破炭原子、一CH=CH
-基または-N=CH-基、Zは酸素原子または磁炭原子、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>は同一または異なって下記の群から過ばれる基。

- a) 水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c) 置換または非置換低級アルキル基。
- d)置換または非置換低級アルコキシ基、
- e)ニトロ基、
- f)置機または非置機アミノ基

- g)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステ
- */\bu*,
- h)シアノ基、
- i)低級アルキルチオ基、
  i)低級アルカンスルホニル基。
- k)置換または非置換スルファモイル基、
- 1) 置施またけ非置施アリール基
- m)置換または非置換複素環基、および
- n)水酸基、または、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>のうち2つはそ の末端で互いに結合して低級アルキレンジオキシ基を形 成してもよく、R<sup>4</sup>はテトラブリル基、カルボキシル基 またはそのアミドまたはエステル、R<sup>5</sup>は下記の群から 液ばれる基
- a)水素原子。
- b)ニトロ基。
- b)ニトロ基、
- c)置換または非置換アミノ基、
- d)水酸基、
- e)低級アルカノイル基、
- f)置換または非置換低級アルキル基、
- g)低級アルコキシ基、
- h)ハロゲン原子、および
- i)2ーオキソピロリジニル基、 $R^6$ は下記の群から選ばれる基、
- a)置換または非置換フェニル基、および
- b)置換または非置換へテロアリール基、ただし、環A がペンゼン環のときは、その3位および5位、または2 位および4位はメチル基で置換されない、またはその薬 理学的に許容される塩。
- 【0025】本発明の有効成分の好ましい立体配置は式(I-A)で表される。

【化9】



(式中、記号は上記と同じである)

【0026】本発明の好ましい態様は、環Aがベンゼン 環のときは、その2位または6位のひとつは置換されて いる、式(1)の化合物である。

【0027】本発明の他の好ましい態様は、 $R^1$ 、 $R^2$ および $R^3$ が下記の群から選ばれる基である式(I)の化合物である。

- a) 水素原子、
- b)ハロゲン原子、
- c)置換または非置換低級アルコキシ基、
- d)ニトロ基、
- e)置換または非置換アミノ基、
- f)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル.

- g)シアノ基。
- h)低級アルキルチオ基.
- i)低級アルカンスルホニル基、
- j)置換または非置換スルファモイル基、
- k) 置機または非置機アリール基
- k/巨換または外回換/ リール底、
- 1)置換または非置換複素環基、および
- m) 水酸基または、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>の2つは互いにその末端で結合して低級アルキレンジオキシ基を形成して もよい。
- 【0028】本発明の有効成分のさらに好ましい態様は 下記式(I-B)で表される化合物である。
- [0029]
- [(E1 0]

$$\begin{array}{c|c} R^2 & O \\ \hline R^1 & R^3 \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^6 \\ \hline R^4 & \text{(I-B)} \end{array}$$

(式中、記号は上記と同じである)

【0030】本発明の有効成分のさらに好ましい態様では、R<sup>1</sup>が水素原子、ハロゲン原子、カルポキシル基、 カルパモイル基、ニトロ基、震検または非震機アミノ基、 震検または非震機強振器、R<sup>2</sup>が水素原子、延級 アルキル基またはハロゲン原子、R<sup>3</sup>が水素原子、延級 アルキル基またはハロゲン原子、およびR<sup>2</sup>がその2 位、4位、および/またはも位が下記の群から選ばれる 基で置後されていてもよいフェニル基、

- 1)ハロゲン原子、
- 2)置換または非置換低級アルコキシ基、
- 3) 置換または非置換低級アルキル基、
- 4)置換または非置換アミノ基、
- 5)置換または非置換カルバモイル基、および
- 6)置換または非置換スルファモイル基、である。 【0031】本発明のさらに好ましい態様では、R<sup>6</sup>が 下記の群から激ばれる1~3個の基で関集されていても
- よいフェニル基である。
- 1)低級アルコキシ基、および
- 2)置換または非置換アミノ基、置換または非置換ピペ
- リジニル基、置換または非置換モルホリノ基、置換また は非置換ビベラジニル基、置換または非置換ビロリジニ ル基および置換または非置換イミダイリジニル基から選 ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、
- 【00 3 2】本第明の他の態様では、環 $\Lambda$ がベンゼン 環、ビリジン環、ビラジン環、フラン環、イソキサゾー ル環、ベンゾフラン環、チオフェン環、ビロール環、ま たはインドール環:R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>2</sup>が下記の群から
- 選ばれる基; a)水素原子。
- b)ハロゲン原子、

- c)ハロゲン原子またはハロゲノベンゾイルアミノ基で 匿様されていてもよい低級アルキル基。
- d)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルコキ シ基、
- e)ニトロ基、
- f)1)低級アルキル基、2)低級アルカノイル基、3)ハロゲノベンゾイル基 4)低級アルコキシカルボニル
- g)カルボキシル基、 h)低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよい
- カルバモイル基、
- i)低級アルコキシカルボニル基、
- j ) シアノ基、
- k)低級アルキルチオ基、
- 1)低級アルカンスルホニル基、
- m)スルファモイル基、
- n)フェニル基、
- o)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、
- p)1)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルカ ノイル基、2)ハロゲン原子、3)ホルミル基、および 4)水酸基で置換されていてもよい低級アルキル基から
- a) チエニル基、
- r)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル基。

選ばれる基で置換されていてもよいピロリル基、

- s)チアゾリル基、
- t)ピラゾリル基、
- u)ピラジニル基、 v)ピリジル基、および
- w)水酸基、R<sup>4</sup>が下記の群から選ばれる基;
- a)カルボキシル基、
- b) 1) ビリジル基、または 2) 低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基で置換されていてもよい低級アルコキシカルボニル基。
- c)低級シクロアルコキシカルボニル基、
- d) 水酸基または低級アルカンスルホニル基で置換され ていてもよいカルバモイル基。および
- e)テトラゾリル基、 $R^5$ が下記の群から選ばれる基;
- a)水素原子、
- b)ニトロ基、

- c)低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル 基、または低級アルカンスルホニル基で置換されていて もよいアミノ基、
- d)水酸基、
- e)低級アルカノイル基、
- f)1)水酸基、または2)水酸基または低級アルコキシ 基で置換されたイミノ基で置換されていてもよい低級ア ルキル基、
- g)低級アルコキシ基、
- h)ハロゲン原子、および
- i)2-オキソピロリジニル基、R<sup>6</sup>が下記の群から選ば れる基;
- a)下記群から選ばれる1~5個の基で置換されていて もよいフェニル基。
- 1)ハロゲン原子、
- 2)ニトロ基、
- 3)ホルミル基、
- 4)水酸基、
- 5)カルボキシル基、
- 6) i)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル、ii)水酸基、iii)シアノ基、iv)ハロゲン原
- 子、v)低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ 基、vi)ビリジル基、vii)低級アルキル基で置換さ れていてもよいチアンリル基、vii)低級アルキル 基で開発されていてもよいインキサゾリル基。ix)低
- 級アルキル基で置換されていてもよいピペリジル基、 x)低級アルキル基で置換されていてもよいピロリジニ ル基、xi)ハロゲン原子で置換されていてもよいフェ
- ニル基、xii)フリル基、xiii)チエニル基、およびxiv)低級アルコキシ基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、
- 7)i)ハロゲン原子、ii)水酸基、iii)カルボキシ ル基、またはそのアミドまたはエステル、iv)低級ア ルコキシ基、v)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アル キル基、低級アルキルアミノ低級アルキル基、フェニル 低級アルキルよ。フェニル基およびピリジル基から測定
- れる1~2個の基で置換されていてもよいアミノ基、v i)低級アルキレンジオキシ基、オキソ基または水酸基
- で置換されていてもよいピペリジニル基、vii)低級 アルキル基で置換されていてもよいモルホリノ基、vi
- ii)酸化されていてもよいチオモルホリノ基、ix)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低級アルカノイル基またはフェニル低級アルキル基で置換されてい
- てもよいピペラジニル基、x)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、およびx1)低級アルキル基およびオキソ基から選ばれる1~3個の基で置換されて
- いてもよいイミダソリジニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、 8)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル
- 8)カルボキシル基、またはそのアミドまたはエステル で置換されていてもよい低級アルケニル基、

- 9) i)フェニル基。i i)低級アルコキシカルボニル
- 基、i i i)低級アルカンスルホニル基、i v)低級アル キル基または低級アルキルフェニル基で置換されていて もよいカルパモイル基、v)低級アルカノイル基、v i)
- 低級アルキル基、v i i)低級アルケニル基、およびv i i i)低級アルキル基で置換されていてもよいチオカ
- ルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよいア ミノ基
- 10)低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、モ ルホリノ低級アルキル基、フェニル低級アルキル基また は低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよいカ ルバモイル基。
- 11)i)低級アルキル基、ii)ベンゾイル基、iii) 低級アルコキシカルボニル基およびiv)低級アルカノ
- イル基から選ばれる基で置換されていてもよいスルファ
- モイル基、 12)低級アルケニルオキシ基。
- 13)低級アルキレンジオキシ基、
- 14)低級アルキル基で置換されていてもよいピペラジ ニルカルボニル基。
- 15)低級アルカノイル基、
- 16)シアノ基、 17)低級アルキルチオ基。
- 1 ()低級/ルギルティ差、
   1 8)低級アルカンスルホニル基。
- 19)低級アルキルスルフィニル基。および
- 20)式:  $-(CH_2)_q$ -O-で示される基(式中qは2または3の整数)、
- b)低級アルキル基で置換されていてもよいビリジル 基、
- c)下記群から選ばれる基で置換されていてもよいチエ ニル其
- 1)ハロゲン原子、
- 2)水酸基で置換されていてもよい低級アルキル基、
- 3)シアノ基、
- 4)ホルミル基.
- 5)低級アルコキシ基、および
- 6)低級アルカノイル基、
- d)ベンゾフラニル基、
- e)低級アルコキシ基で置換されていてもよいピリミジ ニル基、
- f)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル基、および
- g)低級アルコキシカルボニル基で置換されていてもよ
- いピロリル基、である。【0033】本発明の好ましい態様では、環Aがベンゼン器:Qが結合手:Wが-CH=CH-:R<sup>1</sup>が下記の
- 群から選ばれる基; a)水素原子、
- b)ハロゲン原子.
- b)ハロケン原子、
- c)低級アルキル基、

- d)低級アルコキシ基.
- e)ニトロ基。
- f)1)低級アルキル基、2)低級アルカノイル基、3)低級アルコキンカルボニル基、4)ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルカンスルホニル基、5)低級アルキル基、トリハロゲノ低級アルキル基、内のゲン原子または低級アルコキシ基で置換されていてもよいペンゼンスルホニル基、7)低級アルキルエニースを可観されていてもよいが、モイルエーの基で回換されていてもよいが、モイルエーの基で回換されていてもよいが、モイルエーの基で回換されていてもよいが、モイルエーの基の上が、日本のでは、およびり)低級アルキル基で置換されていてもよいカルバモイル基、およびり)低級アルキル基で置換されていてもよいカルバモイル基がある適能れる基で置換されていてもよいスルファモイル基から適能れる基で置換されていてもよいスルファモイル基から適能れる基で置換されていてもよいスルファモイル基から適能なる基で関係されていてもよいスルファモイル基か
- g)カルボキシル基、
- h)低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよい カルバモイル基、
- i) 低級アルカンスルホニル基、
- i)スルファモイル基、
- k)フェニル基、
- 1)オキソ基で置換されていてもよいピロリジニル基、
- 1)低級アルキル基で置換されていてもよいピロリル
- m)チエニル基、
- 111) ) 515-7026
- n)低級アルキル基で置換されていてもよいイソキサゾ リル基、
- o)チアゾリル基、
- p)ピラゾリル基、
- g)ピラジニル基、
- r)ピリジル基、および
- s)水酸基、R<sup>2</sup>が木素原子またはハロゲン原子; R<sup>3</sup>が 水素原子またはハロゲン原子; R<sup>4</sup>が a)カルボキシル 基、b) 低級アルファノ 基で関係されていてもよい 低級アルコキンカルボニル基、またはc) 低級アルカン スルホニル基で置着されていてもよいカルバモイル基;
- R<sup>5</sup>が下記群から選ばれる基;
- a)水素原子、
- b)低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基 または低級アルカンスルホニル基で置換されていてもよ いアミノ基、
- c) 低級アルカノイル基.
- d) 1) 水酸基、または2) 水酸基または低級アルコキシ 基で置換されたイミノ基で置換されていてもよい低級ア ルキル基、
- e)低級アルコキシ基、および
- f)ハロゲン原子、
- R<sup>6</sup>が下記群から選ばれる1~5個の基で置換されていてもよいフェニル基;
- a)ハロゲン原子、
- b)ホルミル基
- c)水酸基、

d)1)カルボキシル基、2)木酸基、3)シアノ基、4) ハロゲン原子、5)低級アルキル基で置換されていても よいアミノ基、6)ビリジル基、7)フェニル基、8)チ エニル基、または9)低級アルコキシ基で置換されてい てもよい低級アルコキシ基で

e) 1) 低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低

- 級アルキルアミノ低級アルキル基またはフェニル基で簡 機されていてもよいアミノ基、2)低級アルキレンジオ キシ基で関機されていてもよいピペリジニル基、3)低 級アルキル基で関機されていてもよいサポモルホリノ基、5)低級アルキレンドないでもよいサポモルホリノ基、5)低級アルキル基、Eドロキン低級アルキル基、 低級アルカノイル基またはフェニル低級アルキル基、 最きれていてもよいピーラジニル基、6)オーメ基で関 機されていてもよいピーラジニル基、6)オーメ基で関 機されていてもよいピロリジニル基、6)オース 40の基で関 地会れていてもよいピロリジニル基、3)オータイトルを表れていてもよいピロリジニル基、または7)低級ア ルキル基およびオキソ基から遊ばれる1~3 80の基で関 地会れていてもしいピョリジニル基で開発されてい
- (1)1 低級アルコキシカルボニル基、2) 低級アルカン スルホニル基、3) 低級アルキル基または低級アルキル フェニル基で関換されていてもよいカルパモイル基、 4) 低級アルカノイル基、5) 低級アルキル基、6) 低級 アルケニル基、または7) 低級アルキル基で置換されて いてもよいテオカルパモイル基で関換されていてもよい アミノ基
- g) 1) 低級アルキル基、2) ヒドロキシ低級アルキル 基、3) モルホリノ低級アルキル基、4) フェニル低級ア ルキル基、または5) 低級アルカンスルホニル基で置換 されていてもよいカルバモイル基、
- h)低級アルキル基で置換されていてもよいスルファモ イル基
- i)低級アルケニルオキシ基、

てもよい低級アルキル基、

- i)低級アルキレンジオキシ基、
- k)シアノ基、
- 1)低級アルキルチオ基、および
- m) 低級アルカンスルホニル基、である。
- 【0034】本発明のさらに好ましい態様では、R<sup>3</sup>が 1)水素原子、2)ハロゲン原子、3)低級アルカノイル アミノ蒸、4)低級アルコキシカルポニルアミノ蒸、5) ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルカンスル ポニルアミノ蒸、6)低級アルキル蒸、トリハロゲノ低 銀アルキル基、ハロゲン原子または低級アルコキシ基で 置換されていてもよいペンセンスルホニルアミン基、7)チオフェンスルホニルアミノ基、8)低級アルキル基 または低級アルキルフェニル表で置換されていてもよい レレイド基、9)低級アルキルチオウレイド基、または 10)低級アルキルスルファモイルアミノ基、R<sup>5</sup>がハロゲン原子; R<sup>6</sup>が、本原アまたはハロゲン原子; R<sup>6</sup>が、 1)低級アルキルフェノ基、ヒド ロキシ低級アルキルアミノ基、ヒド ロキシ低級アルキルアミノ基、ヒド

アルキルアミノ基、ビベリジニル基、低級アルキルビベリジニル基、モ級アルキルモルホリノ基、チオモルホリノ基、ビベラジニル基、低級アルキルビベラジニル基、低級アルカノイルビベラジニル基、おびピロリジニル基から選近れる1~3個の基で置換されていてもよいなルファモイル基、おは3メルカキル基で置換されていてもよいスルファモイル基、および4)低級アルキル基で関換されていてもよいスルファモイル基、および4)低級アルキル基で関換されていてもよいカルバモイル基から選ばれる1~3個の基で置換されていてもよいフェニル基、である。

【0035】本発明のさらに好ましい趣様では、R1が 本薬原子、R2がハログン原子、およびR6か2 一低級ア ルコキシフェニル基、2,6 ージ延級アルコキシフェニ ル基、2,6 ージ延級アルコキシー4 — [IN, N ージ低級 アルキルアミノ]延級アルコルシー4 — [IN, N ージ低級 が出来シー4 — [14 — 低級アルキル]フェニル基、2,6 ージ低級アルコ コキシー4 — [1 ーピペリジニル低級アルキル]フェニル 基、2,6 ージ低級アルコキシー4 — [N, N ージ低級ア ルキル)カルバモイル]フェニル基または2,6 ージ低級 アルコキシー4 — [(モルホリノ)低級アルキル]フェニル 基でおる。

【0036】本発明のさらに好ましい態様では、低級ア ルコキシがメトキシである。

【0037】本発明の有効成分として好ましい化合物 は、N-(2.6-ジクロロベンゾイル)-4-(2.6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン; N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメトキシー 4-(1-ピペリジノメチル)フェニル]-L-フェニル アラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[(4-メチルビペラジニル)メチ  $\nu$ ]フェニル]-L-フェニルアラニン:N-(2,6-ジ クロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(モ ルホリノメチル)フェニル]-L-フェニルアラニン:N -(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,6-ジメト キシ-4-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]フェニル] -L-フェニルアラニン: N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(N,N-ジメチ ルカルバモイル)フェニル]-L-フェニルアラニン:N -(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシベンゾイル)-4 -(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニ ン: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-エト キシー6-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン: N-(2,6-9) N-(2,6-9)メトキシフェニル)ーLーフェニルアラニン:N-(2,6)ージクロロベンゾイル)-4-(2,3-メチレンジオキ シー6-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン: N -(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-(1-ヒドロキシ エチル)-4-(2.6-ジメトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニン; N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4(2, 4, 6 ートリメトキシフェニル) ー L ーフェニルアラ ニン; Nー[2, 6 ージクロロー 4 ー[(トリフルオロメタ ンスルホニル)アミノ | ベンイル] ー 4 ー(2, 6 ージメトキシフェニル) ー L ーフェニルアラニン; またはNー [2, 6 ージクロロー 4 ー [(2 ーチエニルスルホニル)ア ミノゴベンゾイル] ー 4 ー (2, 6 ージメトキシフェニル) ー L ーフェニルアラニン、またはエチルエステル等のその低級アルキルステル、またはこの製薬学的に許容される塩である。

100381 本発明の有効成分はそのエステル作または アミド体として用いることができる。エステル作として は、a) 1) ビリジル基、2) 低級アルキル基で置換され ていてもよいアミノ基、3) 低級アルウェルエステル;6) 低級 アルキルエステル;6) 低級アルウェルエステル;6) 低級 家アルキニルエステル;4) 低級シクロアルキルエステル ル;および6) アリールエステルが挙げられる。アミド 体としては、低級アルキル基、低級シクロアルキルエステル アリール基、アリール権級アルキル基、水酸基または低級 級アルキスルエルエステルが挙げられる。アミド 体としては、低級アルキル基、で最基または低級 級アルオンルボニル基で置換されていてもよいアミド (一CONH<sub>2</sub>) が挙げられる。

【0039】また、式(1)のエステルには、例えば、対 応する力ルボン酸に体内で変換され得るエステルが含ま れ、そのようをエステルとしては、例えば、メチルエス テルなどの低級アルキルエステル、アセトキシメチルエ ステルなどの低級アルカノイルオキシ低級アルキルエス テル等が挙げられる。式(1)のアミドには、例えば、 一非置機アミド、N,N一低級アルキルアミドなどのNーモ ノ置換アミド、N,N一(低級アルキル) アミドなどのN,Nージ置換アミド等が含まれる。 【0040】本研卵の有効処分は透離の形また技製薬学

的に許容される塩の形のいずれの形でもよい。 【0041】式(I)の化合物の製薬学的に許容される塩

とは、例えば、無機酸との塩(塩酸塩、硫酸塩)、有機酸 との塩(pートルエンスルホン酸塩、マレイン酸塩)、無 機塩基との塩(ケト)ウム塩またはカリウム塩等のアル カリ金属との塩)またはアミンとの塩(アンモニウム塩) が挙げられる。

【0042】更に製薬学的に評容される塩としては、例 並、泉化水素酸塩、メタンスルベン酸塩、 所酸塩)、無 機塩塩、 有機塩塩、 またはアミノ酸との塩(例えば、 所 機塩塩、 有機塩塩、 またはアミノ酸との塩(例えば、 ト カエチルアミン塩 リジンとの塩、アルカリ上類金属と の塩)が挙げられる。また、製薬学的に許容される塩に は、分子内塩、 付加物、 溶媒和物または水和物が含まれる。

【0043】有効成分は上記の化合物の治療上有効量および製薬学的に許容される担体からなる医薬組成物に製 割される。

【0044】本発明の組成物は、ヒト等の哺乳動物にお

ける $\alpha$ 4 $\beta$ 1 および $\alpha$ 4 $\beta$ 7 を含む $\alpha$ 4 $\beta$ 4 がた。 特に $\alpha$ 4 $\beta$ 7接着中介病態の治療または予防に使用できる。この方法は哺乳動物またはヒト患者に上記の化合物 または組成物の治療上有効量を投与することを特徴とする。

【0045】 本祭明医薬組成物はリュウマチ脂肪炎、喘息、乾瀬、温疹、接強皮膚炎、アトビー性皮膚炎な皮膚炎、皮膚炎症疾患、 糠燥病。 多発性硬化症、全身性エリトマトーデス(SLE)、潰瘍性大腸炎やクローン病を含む炎症性腸疾患、移植片対宿主疾患および胃腸管または皮清、尿道、気管、関節滑験、およびその他の上皮組織における、自血症浸潤が関与する上記以外の疾患等、炎症性疾患の治療または予防に使用できる。 本組成物は好ましくは、潰瘍性大腸炎やクローン病などの炎症性肺疾患の治療または予防に使用できる。

【0046】本発明はまた。4月7インテグリンを含む MA d C A M − 1 またはその一部線地感外ドメイン)との相互反応 を、細胞と本発明有効成分とを接触させることにより阻 すっさが記に関する。一般様として、本発明は、 A 4 B 7 インテグリンを持つ第一の細胞と、 MA d C A M − 1 件介相互反応を、 本発明の有効成分を第一の細胞 生接触をせることにより阻害する方法に関する。他の態 様では、本発明は、 MA d C A M − 1 件介相互反応を、本発明の有効成分を第一の細胞 接続と 本発明は、 MA d C A M − 1 件介相互反応を、本発明の有効成分を第一の細胞 接続に 本発明は、 MA d C A M − 1 分子を発現する組織 (例文ば内皮細胞) への自血球レクルートメントを伴う 疾病に害した個人の特別用級技物に関する。

【0047】本発明の他の態様は、MAdCAM-1分子を発現する組織における白血球浸潤を伴う疾病に苦しむ個人の治療用組成物に関する。

【0049】例えば、自然にMAdCAMー1のリガン を発現する、自血球(例えば、Bリンパ球、Tリンパ 取)等の細胞、あるいはMAdCAMー1のリガンドを 発現する他の細胞(組機細胞)の、MAdCAMー1への 接着は、本発明の組成物により、インビトロおよび/ま たはインとボで阻害され得る。

【0050】他の局面として、本発明は、MAdCAM -1分子を発現する組織における白血球(例えば、リン べ球、単軟)浸漉(白血球の組織内へのレクルートメント および/生たは着積を含む)を伴う疾病に苦しむ、ヒト や他の霊及取などの哺乳動物の個々の治療用組成物に関 する。本組級的は構造式(1)の有効成分(1種または2 観以上)を治療し有効量を含すすることを特徴とする。 例えば、胃集合内皮細胞を合む胃肠管、他の心熱熱組織、 あるいは小腸大腸の固有層の細静脈、乳腺(泌乳乳腺)等 のMA d C AM − 1 分子を変用する組織(例えば、胃集 台組織)における白血球浸渍を伴う疾病を含む、炎症性 疾病が本組成物により治板できる。同様に、白血球の州 A d C AM − 1分子を発用する細胞(例えば、同集 の結合の結果としての、組織における白血球浸渍を伴う疾病に極色した個体が本発明組成物により治療できる。 う疾病に極色した個体が本発明組成物により治療できる。

【0051】このように治療できる疾病としては、演瘍 性大腸炎、クローン病などの炎症性腸疾患(IBD)、直 脂結腫切除食およびIBD後の回腸肛門めた後の嚢炎(pouchitis)、および自血球浸渍を伴う他の胃腸疾患、例 えば、セリアック病、非熱帯エブルー、血清反応除性関 節炎を伴う腸疾患、および移植片対宿主疾患などがあ る。

【0052】膵臓炎およびインスリン依存性糖尿病は本 発明組成物を用いて治療できる他の疾病である。 M A d C A M - 1 は、B A L B / C マウスおよびS J L マウス と同様、NOD (非配満態形)のマウスの分分泌膵臓にお けるいくつかの血管に発現されることが報告されてい る。 M A d C A M - 1 の 差現はNOD 存みの分分の確解の炎 産酵鳥内の内皮上に誘導され、NOD 採鳥の皮に発現されたM A d C A M - 1 は、膵島炎の初期段階での優れた 指標である(ハニネンA、ら、J、Clin、Invest., 92:25 09・2515(1993))。さらに、膵島内に α 4 身 7 を発出しているリンン球の帯積が観察され、M A d C A M - 1 は リンベ腫細胞の炎症膵島の血管への α 4 身 7 を介した結 合に関与している(ハニネンA、ら、J、Clin、Invest., 92:2509・2515(1993))。

【0053】本医薬組成物により治療できる結底組織を 件う炎症疾患の例として、乳腺炎(乳腺)、胆囊炎、肌腫炎、促 疾、または胆管周囲炎(胆道および肝臓周囲組織)、慢性 気管支炎、慢性静脈洞炎、暗急、および移位下対宿主疾 患(例えば、胃腸管における)が挙げられる。また、過敏 性肺炎、膠原病(SLE、リウマ子脂酶炎における)、サ レコイドーンス、および他の特発性病能等の間質性繊維 症を起て土肺の慢性炎症性疾患も治療可能できる。

【0054】 α 4 β 1 インテグリン(V L A - 4 ) を潜機 する血管細胞接着分子 - 1 (V C A M - 1)はインビボの 白血床レクルートメントにおいて役割を果たすことが報 告されている(シルバー6、J. Clin. Invest., 93:155 4-1563 (1994))。しかしながら、この治療標的は複数の 密官の炎廃進程に関与するようである。V C A M - 1 と は異なり、M A d C A M - 1 は低先的に関連管と粘膜組 線に発現し、白血球上の $\alpha$ 4 $\beta$ 7インテグリンと結合し、これらの細胞が粘膜サイト、例えば胃腸硬の集合リンパ小節にホーミングするのに関与している(ハマンら、J. Imumol., 152: 3282-3293 (1994))。MAdCAM-1 $\alpha$ 4 $\beta$ 7インテグリンとの結合の限害剤は、例えば、接着が他の受容体に仲介されている他の組織タイプに対しては影響が少ないので、副作用が少ない可能性を持っている。

I00551 ここに挙げられた望ましくない軽快は本座 森組成物を投与することにより緩和される。誤症状は不適当な細胞接触なび/または細胞活性化により、 $\alpha$ 4  $\beta$ 7 インテグリンにより仲介される前炎症媒体を放出することにより深生する。そのような不適当な縁触接着または信号伝達は典壁的には、内皮細胞表面上のVCAMおよび/またはMACAMおよび/またはMACAMおよび/またはMACAMおよび/またはMACAMおよび/またはMACAMおよび/またはMACAMおよび/またなどのエーの発現増加は正常な炎症応答または異常な炎症状態によるものであろう。

【0056】治療の為の使用に適当な化合物は、適当な 動物モデルを用いて、インビボで評価できる。適当な炎 症動物モデルは開示されている。例えば、NODマウス はインスリン依存性糖尿病の動物モデルである。CD4 5 RB<sup>H1</sup> SCIDモデルは、クローン病および潰瘍性 大腸炎両者と類似性のあるマウスのモデルである(ポウ リー、F.ら、Immunity、1:553-562(1994))。捕らえら れたコットントップタマリン、アメリカ大陸の非ヒト霊 長類種は、自然発生的に、しばしば慢性的に大腸炎を起 こし、それは臨床的にまた組織学にヒトにおける潰瘍性 大腸炎に相似している(マダラ、J. L. ら、Gastroent erology, 88:13-19(1985))。タマリンモデルおよびB ALB/cマウス(DSS(デキストラン硫酸ナトリウ ム)誘発炎症モデル)を用いた他の胃腸炎症の動物モデ ル、ヒト炎症腸疾患の病変と相似の胃腸病変を起こすⅠ L-10ノックアウトマウスが開示されている(ストロ ーバー、W. およびアーンハルト、R. O. 、Cell, 75:2 03-205 (1993)).

【0057】本発明によれば、有効成分は単体でまたは 他の薬理学的に活性な薬剤(スルファサラジン、抗炎症 化合物、ステロイド剤、または他の非ステロイド性抗炎 症化合物)と共に個体(人間等)に投与できる。化合物は 他の薬剤の数年の前、同時に、または投与後に、ヒトα 4β7等のMAdCAM-1のリガンドとのMAdCA M-仲介語合を減少または阻止するための充分量を投与 する。

【0058】 有効成分の有効量は適当な経路で、 単同炭 与または多回投与で投与できる。 有効量は所望の治療効 果および/ または予防効果を造成するために充分な治療 上有効量をいい、たとえばMAdCAMー1のリガンド COMAdCAM中介結合を減少または別止するための 充分量で、それにより自順接接着および段調。それに伴 う細胞性応答を阻害する量である。本発明の有効成分の 治療、診断または予防における適量は、本分野で既知の 方法により決定でき、例えば、個人の年齢、感受性、耐 性および全体的な状態により決定される。

【0059】本発明の有効成分またはその薬理学的に許 容できる塩は、経口的または非経口的に投与でき、適当 な医薬組成物として、例えば、蛭剤、顆粒剤、カプセル 粉剤、注射剤、および吸入剤に常法により使用でき る。

【0060】本発明の有効成分またはその製薬学的に許容できる塩の投与量は投与経路、患者の年齢、体重、病状により変わるが、しかし、一般的には、一日あたりの欠与量は好ましくは約0.1から100mg/kg、特に好ましくは1から100mg/kg、機に好ましくは1から100mg/kgの範囲できる。

【0061】前認のとおり、式(1)の有効成分は医薬組 成物に製剤化できる。与えられた疾病の治療に式(1)の 化合物が必要な場合を決定する際には、その対象となる 疾病そのもの、その重算度、および治療対象の年齢、性 別、体重、および症状も考慮して決定されるべきもので ある。

100621 医薬的使用に限して、治療効果を達成するために要する式(1)の化合物の投身量は、勿論、個々の化合物、免験経路、治療される患者、おはご治療される 個々の消能または疾病により変動するであろう。上記のいずれかの疾病に福感している。または福息しているからをしまれる哺乳動物のための、式(1)の化合物は大式(1)の化合物に終環して、減哺乳動物の全身の体盤1k或(1)の化合物に換環して、減哺乳動物の全身の大量100円の関係の関係としている。 100円の 日の間の間の間の間の間の間の間の間の間の間の関係となった。 100円 人場であり、1245円とは0.5~50円 ダ人よの同であり、1145に2分けで数字も次に変しているり、145に2分けで数字もが、過ぎな投手機は1kgの形であり、1145円の2分にの数字の場合は、例えば皮膚や眼への投与の場合は、適当な投手機は1kgのたり0.1μg~100μg、典型的には約0.1μg~1g~55。

【0063】統口投与の場合は、式(1)の化合物または その薬理学的に許容される塩の投与量は、好ましくは1 核 g当り1mgで50mgの間であり、最も转ましく は、哺乳動物体重1kg当り5mg~25mg、例え ば、1~10mgである。最も好ましくは、本差明範囲 内の経口投与用医薬組成物の単位投与量は式(1)の化合 物を約1.0g以下を含有する。

【0064】本発明の医薬和成物はここで記載の病態に 標準した患者に、該病態の好ましくない症状を完全にま たは部分的に緩和するために効果がある量を投与するこ とができる。症状は不適当な細胞接着や細胞溶性化によ り、α4β7インデグリンにより仲介される前炎症媒体 を放出することにより、発症すると思われる。そのよう な不適当な細胞接着またはシグナル伝達は、典型的には 内皮細胞表面しのVCAM 1および/またはMAdC AMの発現増加の結果によるものと予想される。 VCA M-1、MAdCAMおよび/またはCS-1の発現増 加は正常な炎症応答または異常な炎症状態によるもので あろう。いずれの場合にも、本発明の化合物の有効量 は、内皮細胞によるVCAM-1および/またはMAd CAMの発現増加による細胞接着増加を減少させる。病 能において観察される接着の5.0%削減は接着の効果的 減少と考えられる。さらに好ましくは、ex vivo における接着が90%減少される。最も好ましくは、V CAM-1、MAdCAMおよび/またはCS-1相互 反応に仲介される接着は有効投与量により完全に阻止さ れる。臨床的には、いくつかのケースでは、化合物の効 果は組織または病変サイトへの白血細胞浸潤の減少とし て観察される。ついで、治療効果を得るためには、本発 明の組成物は望ましくない症状を緩和するために不適当 な細胞接着または不適当な細胞活性化を減少または除去 する為に効果的な量を投与する.

【0065】有効成分を単体で投与することが可能では あるが、式(1)の化合物および薬理学的に許容される担 体を包含する医薬組成物として用いることが好ましい。 そのような製剤は本祭初のさらなる特色である。

【0066】ヒトおよび歌版学的医薬用途用の本発明の 製剤は、或(1)の化合物、および薬理学的に許容される 担体および時には、対象とした疾病または消傷の治療に 有効であると一般的に知られている他の治療有効成分か ら成る。担体は製剤の他の成分と反応せず、受容者にと って有害ではないものでなりればならない。

【0067】製剤としては、経口、肺、眼、直肺、非経 口(皮下、筋肉内、および静脈内を含む)、関節内、関節内、 所、延鼻吸入剤(エアゾールと共に)、またはバッカル投 与に適した製剤が挙げられる。そのような製剤には本分 野で摂加の神熱製剤が含まれる。経口および非経口投与 は好ましい没身体系である。

【0068】製剤は単位投与形が適当であり、製薬分野

でよく知られたいずれの方法によっても調製できる。 での方法は有効成分を、1つまたはそれ以上補足成分で ある担保と混合する工程を合む。一般的に、製剤は有効 成分を破体担保または細索に勢酔された固体担保、また は両者と均一かつ完全に混合し、ついで、要すれば、生 成物を所望の形に成形することにより、調製される。

【0069】統日投与に適した本発明の製剤は、カブセ ハ利、カシェ剤、総剤、ロゼンジ剤等のそれぞれ分離し た単位形で、各単位形は予め決定された論の有効成分 を、粉末、繋体、または水性液体溶液または緊弾液の形 で含有する。他の用途の製剤は非水性液体を含み、水中 油乳剤や、油中水乳剤、エアゾール剤、クリーム剤また は軟膏または軽度的に有効成分を投与するための経度が、 少手剤への含度剤の形で、要する患者に投与される。本 発明組成物の有効成分はそれを必要とする患者にポーラ ス剤、蒸剤、またはベースト剤の形でも投与できる。 「007011 総用。現たにポート剤の形でも投与できる。 「007011 総用。現たにポート剤の形でも投与できる。

【0070】経口投与に適した医薬担体としては、例えば、結合剤(シロップ、アラピアゴム、ゼラチン、ソルビット、トラガント、ボリビニルピロリドン等)、踝形剤(乳糖、砂糖、コーンスターチ、リン酸カリウム、ソルビット、グリシン等)、清沢剤(ステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリェチレングリコール、シリカ等)、機識剤(バレイショデンプン等)および選携剤(ラウリル硫酸ナトリウム等)等を挙げることができる。一方、非経口投与する場合には、例えば、注射用蒸留水、生理的食塩水、ブドウ糖水溶液等を用いて注射剂や点滴剤として、あるいは生剤等とすることができる。

【0071】 マッテルフィア製業化学大学による"レミントン: 薬学の化学と実験"、19近1版、c. 1995が、医薬組成物の解説書として参照される。本発明によれば、化合物(1)は下記の方法により調製できる。 【0072】 製法A

【化11】

(式中、R<sup>44</sup>はエステル基、および他の記号は前記と同 じである)

【0073】式(I)の化合物またはその製薬学的に許容 される塩は以下の如く調製される。

(1)式(II)の化合物、その塩、またはその反応誘導体

を式(III)の化合物またはその塩と縮合し、(2)要すれば、式(Ia)の化合物のエステル基をカルボキシル基 に変換し、(3)さらに要すれば、得られた化合物のカル ボキシル基をエステル基、アミド基、テトラゾリル基ま たはその製薬学的に許容される塩に変換する。化合物 (11)および/または(111)の塩は、例えばトリフル オロ酢酸塩、塩酸塩、硫酸塩等の無機酸との塩、ナトリ ウム塩やカリウム塩等のアルカリ金属塩、バリウム塩や カルシウム塩等のアルカリ土類金属塩等の無機塩基との 塩が総計られる。

【0075】 反応は0℃から室温下(好ましくは室温下) で行われる

【0076】 化合物(111)またはその塩と化合物(11)の反応性誘導体(例えば、酸ハライド、反応性エステル、他のカルボン酸との混合酸無水物)との縮合反応は塩基(例えば、D1EA、DMAP、DBU、E  $t_a$ Nなどの有機塩基、水素化アルカリ金属、炭酸アルカリ金、炭酸水素アルカリ金属、炭酸下より、産業を作るで、無溶鞣下または適当な溶験(例えば、C  $H_2$  C  $1_2$  、

ジエチルエーテル、THF、DMF、トルエン、または その混合密媒) 中で行われる。

【0077】反応は-30℃から100℃の間で行われる。

【0078】(2)エステル基からカルボキシル基への変 機は常法で行われ、変換されるエステル基の種類により 選択される。例えば、LiOH、NaOHなどの塩基、 またはHCIなどの酸を用いた加水分解、TFA等酸処 現、バラジウム炭素などの酸を用いた接触還元が挙行 られる。エステル基は蓋常のエステルから選ばれ、何え ば、低級アルキルエステル、低級アルケニルエステル、 低級アルキルルエステル、アリール低級アルキルエステル (例えば、ペンジルエステル)、アリールエステル(例 えば、フェニルエステル)、アリールエステル(例 えば、フェニルエステル)等が挙げられる。

【0079】(3)カルボキシル基からエステル基、アミド基またはテトラゾリル基への変換、または化合物をその素理学的に幹容される塩への変換は常然により行われる。特に、カルボキシル基からエステル基またはアミド基・の変換は競送ムー(1)の方法と同様に行われる。カルバマホベる。

【0080】製法B:

I/k 1 2 1

(式中、 $X^1$ は脱離基、および他の記号は前記と同じである)

【0081】式(1)の化合物は以下の如く合成される。 (1)式(1V)の化合物を式(V)の化合物と反応させ; (2)要すれば、式(1a)の化合物のエステル基をカルボ キシル基に変権し;

(3)さらに要すれば、得られた化合物のカルポキシル基 をエステル基、アミド基、テトラゾリル基またはその製 薬学的に許容される塩に変換する。 X<sup>1</sup>の脱離基として はハロゲン原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ 裏が挙げられる。

【0082】(1)カップリング反応は通常のアリールカップリング方法により行われる。例えば、スズキカップ

リング方法(スズキカップリング方法の参考:(a)スズ キら、Synth. Commun., 1981, 11, 513, (b) スズキ, Pure and Appl. Chem., 1985, 57, 1749-1758, (c) ス ズキら、Chem. Rev., 1995, 95, 2457-2483, (d)シェ ーち、J. Org. Chem., 1992, 57, 379-381, (e)マーチ ンら、Acta Chemica Scandinavica, 1993, 47, 221-23 0).

【0083】カップリング反応は、例えば空温から10 ○℃の間で、好ましくは、80℃から100℃の間で、 テトラキス(トリフェニルホスフィン)バラジウムおよび 塩基(例えば炭酸カリウム等の無機塩基)の存在下、有機 溶媒中で行われる。有機溶媒はカップリング反応を阻害 しないものであればよく、例えば、トルエン、DME、 DMF、水またはその混合溶媒が挙げられる。

(3)カルボキシル基からエステル基、アミド基またはテトラゾリル甚への変換。または化合物をその塞理学的に

許容される塩への変換は製法A-(3)と同様に行われ

【0085】製法C:

【化13】

(式中、記号は前記と同じである(ค)

【0086】式(I)の化合物はまた以下の如く合成され

(1)化合物(IV)を対応する有機スズ化合物(例えば式 (VII)の化合物)に変換し;

(2)化合物(VII)を式(VIII):

R<sup>6</sup>-X (VIII)

(式中、Xは脱離基、およびR<sup>6</sup>は前記と同じである)の 化合物と反応させ:

(3)要すれば、式(Ia)の化合物のエステル基をカルボ キシル基に変換し;および

(4)さらに要すれば、得られた化合物のカルボキシル基 をエステル基、アミド基、テトラゾリル基またはその製 薬学的に許容される塩に変換する。 脱離基Xとしてはハ ロゲン原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基が 巻げられる。

【0087】(1)化合物(1V)から有機スズ化合物(V II)への変換は、例えば、化合物(IV)をヘキサアル キルニスズ(例えばヘキサメチルニスズ)と、霊龍から1 50℃(好ましくは80℃から110℃)の間で、テトラ キス(トリフェニルホスフィン)パラジウムおよび付加剤 (例えばLiC1)の存在下、有機溶媒(例えば、ジオキ サン、トルエン、DME、DMF、水またはその混合溶 歳)中で行うことができる。

【0088】(2)カップリング反応は通常のアリールカ ップリング方法、例えばスティルカップリング方法(ス ティルカップリング方法の参照:スティルも、Angee. C hem. Int. Ed. Engl., 25, 508 (1986))により行われ る。カップリング反応は、例えば空温から 150℃の間

(好ましくは、80℃から120℃の間)で、テトラキス (トリフェニルホスフィン)パラジウムの存在下、有機溶 媒(例えば、トルエン、DME、DMF、水またはその 混合溶媒)中で行われる。

【0089】(3)エステル基からカルボキシル基への変

換は製法A-(2)と間様に行われる。

【0090】(4)カルボキシル基からエステル基、また はアミドまたはテトラブリル基への変換、または化合物 をその薬理学的に許容される塩への変換は製法A-(3) と同様に行われる。

【0091】化合物(IV)は化合物(IIa):

【化14】

$$R^2$$
 $A$ 
 $Q$ 
 $Y$ 
(lia)

(式中、Yはハロゲン原子、および他の記号は前記と同じである)と化合物(IIIa):

[0092]

化151

(式中記号は他の記号は前記と同じである)またはその塩を通常のペプチド合成方法により、上記の化合物(II) りまたはその塩と化合物(II)の反応性誘導体(例えば 酸ハライド)との総合反応と同様にして合成することが できる。

【0093】化合物(IV)はまた下記の如く合成でき

(1)化合物(IIa)を式(IIIb):

【化16】

(式中、記号は前記と同じである)の化合物、またはその 塩と上記と同様に縮合させ;

(2)得られた化合物のヒドロキシ基を常法により脱離基 に変換させる。例えば、ヒドロキシ基からトリフルオロ メタンスルホニルオキシ基への変換は、のでで無木トリ フルオロメタンスルホン酸を用いて、塩基(例えばビリ ジン、NEts、DIEA)の存在ド、有機溶媒(例え は、CH<sub>a</sub>Cl<sub>2</sub>、THFまたはその混合溶媒)中で行う ことが出来る。

【0094】化合物(II)は下記の如く合成できる。 (1)式(VIa):

(1)12(V 1 a) [(E1 7]

(式中、Pはアミノ基の保護基、および他の記号は前記 と同じ)の化合物と化合物(V)を、スズキカップリング 方法として知られている通常のアリールカップリング方 法により締合させ:

(2)得られた化合物のアミノ基の保護基を除く。

【0095】下ミノ基の保護・基は通常のアミノ基の保護 基から選択され、例えば、置換または非贋換アリール低 級アルコキシカルボニル基(例えばベンジルオキンカル ボニル基、カーニトロペンジルオキシカルボニル基)、 低級アルコキシカルボニル基(例えば、tープトキシカ ルボニル基)等が挙行られる。

【0096】下ミノ基の保護基の除去は常法により行われ、その方法は除かれる保護基の種類によって遵択されるべきであり、例えば、無難(例えば、バラジウム族素)を用いた接触還元、酸(例えばTFA)処理が挙げられる。縮合反反は化合物(IV)と(V)のカップリング反応と同様に行われる。

【0097】 X<sup>1</sup>がトリフルオロメタンスルホニルオキシ基である化合物(VIa)は式(VIb): 【化18】

(式中、記号は前記と同じである)の化合物と無水トリフ ルオロメタンスルホン酸を化合物(IV)の合成と同様に して合成することができる。

【0098】化合物(V)は常能により合成できる(参照:(a)カイヴィラち、J. Am. Chem. Soc., 1961, 83, 2159; (b)グラルド、The Chemistry of Boron; Academ ic Press: New York, 1961; (c)ムタティース、The Chemistry of Boron and its Compounds; Wiley: New York, 1967; (d)アラマンサら、J. Am. Chem. Soc., 1994, 116, 11723-11736):

[0099](1)置換または非置換アリールリチウムまたは置換または非置換へテロアリールリチウムをトリメ チルボレートと、-100℃から返温の間で、有機溶媒 (例えば、ジエチルエーテル、THFまたはその混合溶 級)中反応させ・

(2)得られた化合物を常法により加水分解する。加水分解は室屋下待機溶媒(例えば、ジェデルエーデル、TH 下またはその混合溶線)中、温和酸(例えば、Ac OHまたはクエン酸)の存在下行われる。本発明の目的化合物(1)は五いに変換できる。本発明の化合物(1)から他の本発明の化合物(1)の変換、1 不機溶媒は、電機基本の推算により下記の工程(工程A-W)の一つを選択することにより行われる。有機溶媒は該工程を阻害しないものを選択することにより行われる。有機溶媒は該工程を阻害しないものを選択する。

【0100】 工程A: カルボニル基の還元

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の直接基がヒドロキシメチルなどのビドロキシ延級アルキル基または延級アル・
ルーCH(OH)ー基である化合物(1)は、対応するR
1、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、または1度<sup>8</sup>の置換基がカルボキシル
基、ホルミル基、または近級アルキルーCO一である化 合物(1)を還元することにより得られる。還元反応はが ラン、水果化ホウ素アルカリ全属(例えば、水素化ホウ 素ナトリウム)などの還元剤を用い、0℃~室進下、有 梅溶媒(メタノール、エタノール、THFまたはその混 合物解)中、常様により行わたり、THFまたはその混 合物解)中、常様により行わたり、THFまたはその混 合物解)中、常様により行わたり、THFまたはその混 合物解)中、常様により行わたり、THFまたはその混

【0 1 0 1】 工程B: ホルミル基の酸化

 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^6$ 、または $R^6$ の置機基がカルボキシル基である化合物(1)は、対応する $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、たい。 $R^6$ 、または $R^6$ の置機基がホットシル革である化合物(1)を酸化することにより得られる。酸化反応はKMn  $O_4$  などの酸化剤を用い、 $0^{\infty}$ ~50 $^{\infty}$ 0で、 $T^{\infty}$ 4とがとの有機溶解、木またはその 過合溶解中、常法により行われる

【0102】工程C:ニトロ基の還元

 $R^1$ 、  $R^2$ 、  $R^3$ 、  $R^6$ 、 または $R^6$ の置換基がアミノ基であるかまたはアミノ基を有する化合物(1)は、対応する あるかまたはエトロ基を有する化合物(1)と週元することにより得られる。還元反応は1)ラネーニッケルやパラジウム炭素などの還元剤を用い、木素雰囲気下、 室温で、メタノールなどの有機深深、 水、またはその混合溶媒中での接触電元、2)全異および無機般(例えばFe  $\ell$  HC 1、S n/HC 1 等を用いた化学還元、または3  $N_a$   $S_2$   $O_a$  などの還元剤を用いた、メタノール、エクノール、  $E_a$   $E_a$ 

【0103】 T程D: 保護基の除法

 $(D-1)R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、または $R^6$ の置換基がア ミノ基であるかまたはアミノ基を有する化合物(I)は、 対応するド、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基が外 一保護アミノ基であるかまたはN 一保護アミノ基を有 し、保護基がアミノ基の確而の保護基(例えば、ペンジ ルオキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル 基、9 一フルナヒールメトキシカルボニル基等)である 化合物(1)のアミノ基を世保護することにより得られ る。原保護反応は、除かれる保護基の種類により選択さ れた常法により行われ、例えば、1)バラジク点栄を 水素雰囲気下で用いた接触還元、2)塩化水素またはT FAなどの酸処理、3)ビベリジンなどのアミン処理、 はりマルキンソー酸酸などの酸度処理によって、金値 下、または加熱下、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>、THF、メタノール、 エタノール、アセトニトリルなどの有機溶媒中、または 無溶媒で得うことができる。

【0104】(D-2) R²、R²、R²、R²、またはR²
の置換基ボスルファモイル基である化合物(1)は、対応 するR¹、R²、R³、R⁵、またはR°の置換基がN一保 護スルファモイル基であり、保護基がスルファモイル基 の通常の保護基、例えば、tertーブチル基等である (C合物(1)を設保護することにより得られる。 解保護反 応は、除かれる保護基の構筑により選択された常法によ り行われ、例えば、TFAなどの酸で、室温下、CH₂ Cl₂などの有機溶媒中、または無溶媒で行うことがで きる。

[0105] (D-3)R1, R2, R3, R4, R5, #t. はR6の置換基がカルボキシル基であるか、またはカル ボキシル基を有する化合物(I)は、対応するR1、R2、 R3、R4、R5、またはR6の置換基が保護されたカルボ キシル基であるか、または保護されたカルボキシル基を 有し、保護基がカルボキシル基の通常の保護基(例え ば、低級アルキル基、アリール低級アルキル基等)であ る化合物(I)を脱保護することにより得られる。脱保護 反応は、除かれる保護基の種類により選択された常法に より行われ、例えば、NaOH、LiOH、KOHなど の塩基または塩酸などの酸を用いた加水分解、TFA等 の酸による処理、バラジウム炭素などの触媒を用いた接 触還元で、室温下、メタノール、エタノール、THFな どの有機溶媒中、または無溶媒下で行うことができる。 [0106] (D-4)R1, R2, R3, R5, sttR6 の置換基が水酸基であるか、または水酸基を有する化合 物(I)は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の 置換基が保護された水酸基であるか、または保護された 水酸基を有し、保護基が水酸基の通常の保護基(例え ば、メチル基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニ ル基等)である化合物(1)を脱保護することにより得ら れる。脱保護反応は、除かれる保護基の種類により選択 された常法により行われ、例えば、メトキシ基の脱メチ ル化はBBraによる処理、メトキシメチル基の除去は - 78℃から室温下、CH<sub>o</sub>C1<sub>o</sub>やメタノールなどの有 機溶媒中、塩酸処理により行うことができる。

【0107】 工程E: アミノ基のアシル化

(E-1)R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基がN - アシルアミノ基、例えば、低級アルカノイルアミノ 基、低級アルコキシカルボニルアミノ基、アリールカル ボニルアミノ基、3-クロロスルホニルウレイド基など のクロロスルホニルカルバモイルアミノ基、3-低級ア ルキルウレイド基たどの低級アルキルカルバモイルアミ ノ基、3-(置換または非置換アリール)ウレイド基など の置換または非置換アリールカルパモイルアミノ基、3 低級アルキルチオウレイド基、3-フェニル低級アル キルチオウレイド基などの置換または非置換低級アルキ ルチオカルバモイルアミノ基である化合物(1)は、対応 するR1、R2、R3、R5、またはR6の置換基がアミノ 基である化合物(1)をN-アシル化することにより得ら れる。N-アシル化反応は、1)低級アルカノイルハラ イド、無水低級アルカン酸、低級アルキルハロゲノホル メート、アリールカルボニルハライド、クロロスルホニ ルイソシアネート、低級アルキルイソシアネート、置換 または非置換アリールイソシアネートまたは低級アルキ ルイソシアネートなどのアシル化剤、または2)低級ア ルコキシカルボニルアミノ基、低級アルキルカルバモイ ルアミノ基、置換または非置機アリールカルバモイルア ミノ基、置換または非置換低級アルキルチオカルバモイ ルアミノ基を合成する場合は、CDI、チオCDIなど の縮合剤、および必要なアミンまたはアルコールを用い て、0℃~100℃(好ましくは室温から90℃)の間 で、DIEA、ピリジン、炭酸水素ナトリウム、炭酸カ リウムなどの塩基の存在下、または非存在下、THF、 アセトニトリル、CHoClo、DMF、トルエン、また はその混合溶媒などの有機溶媒中、常法により行われ

【0108】(E-2)R1、R2、R3、R5、またはR6 の置換基がメタンスルホニルアミノ基などのN-低級ア ルキルスルホニルアミノ基、p-トルエンスルホニルア ミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基などのN-置換ま たは非骨棒アリールスルホニルアミノ基。またはキノリ ノスルホニルアミノ基などのN-管操または非管操ヘテ ロアリールスルホニルアミノ基である化合物(I)は、対 応するR1、R2、R3、R5、またはR6の置換基がアミ ノ基である化合物(I)をN-スルホニル化することによ り得られる。N-スルホニル化反応は、低級アルキルス ルホニルハライド、置換または非置換アリールスルホニ ルハライドまたは置換または非置換ヘテロアリールスル ホニルハライドを、ピリジン、EtaN、DIEA、炭 酸水素ナトリウム、炭酸カリウムなどの塩基の存在下、 0℃から室温の間で(好ましくは室温下)、CH。C1。、 THF、DMF、アセトニトリル、トルエン、またはそ の混合溶媒などの有機溶媒中、常法により行われる。 【0109】(E-3)R1、R2、R3、R5、またはR6 の置換基がウレイド基である化合物(I)は、対応するR 1、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>4</sup>の置換基が3 - クロロス ルホニルウレイド基である化合物(1)を加水分解することにより得られる。加水分解はLiOH、NaOH等の 塩基またはHC1などの酸を用いて、室間下、THF、 CH<sub>2</sub>CN、DMF、水またはその混合溶媒などの適当 な溶媒中で行うことができる。

【0110】 工程F: 水酸基のアルキル化 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基が置換または 非置換ヘテロシクロアルキル低級アルコキシ基(例え ば、置換または非置換ピペリジル低級アルコキシ基、置 検または非置機ピロリジニル低級アルコキシ基)、アリ ール低級アルコキシ基、ヘテロアリール低級アルコキシ 基(例えば、ピリジル低級アルコキシ基、置換または非 置換チアゾリル置換アルコキシ基、置換または非置換イ ソキサゾリル低級アルコキシ基、置換または非置換チエ ニル低級アルコキシ基)、低級アルコキシカルボニル低 級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、ヒドロ キシ低級アルコキシ基、シアノ低級アルコキシ基、また は低級アルコキシ基などの置換または非置換低級アルコ キシ基である化合物(I)は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、 R5、またはR6の置換基がヒドロキシ基である化合物 (I)をアルキル化し、ついで要すれば、カルボキシル基 または水酸基の保護基を常法により脱保護することによ り得られる。アルキル化反応は、置換基を有しないハロ ゲン化低級アルカン(例えば、沃化メチル)、または置換 または非置換アリール基(例えば、ベンジルプロミドな どの非置換アリール低級アルキルハライド)、置換また は非置換ヘテロアリール基(例えば、ピリジルメチルブ ロミド、イソキサゾリルメチルブロミド、チアゾリルメ チルプロミドなどの置換または非置換ヘテロアリール低 級アルキルハライド)、ヘテロシクロアルキル基(例え ば、N-低級アルキルピロリジニル低級アルキルブロミ ド、N-低級アルキルピペリジル低級アルキルブロミド などの置機ヘテロシクロアルキル低級アルキルハライ ド)、低級アルコキシカルボニル基(例えば、プロモ酢酸 メチルなどのハロゲノアルカン酸低級アルキルエステ ル)、またはシアノ基(例えば、プロモアセトニトリル) などの置換基を有したハロゲン化低級アルカンを用い て、EtaN、DIEA、炭酸水素ナトリウム、炭酸カ リウム等の塩基の存在下、室温から50℃の間で、CH 。Clo、THF、DMF、アセトニトリル、トルエンな どの有機溶媒中、常法により行われる。

【0111】アルキル化反応はミツノブ反応などの通常 のアルキル化法を用いて行われる(ミツノブ反応の参 駅: (a)ミツノブ、Synthesis, 1-28, (1981); (b)ヒ エウ、Organic Reactions, 42, 335 (1992); ミツハシ ら、J. Am. Chem. Soc., 94, 26 (1972))。

【0112】工程G: 木酸基のハロゲン化反応  $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、または $R^6$ の置換基がハロゲン化 低級アルキル基である化合物(I)は、対応する $R^1$ 、

 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、または $R^6$ の配換基がヒドロャン低級アルキル基である化合物(1)をハロゲン化ナることにより 得られる。ハロゲン化反応は、例えば、CB  $F_4$ などのテトラハロメタンとトリフェエルホスフィンを組み合わせて用い、宝阁 FCH $_2$ Cl  $_2$ などの有機溶媒中で、常法により行うことができる。

【0113】工程H:ハロゲン化アルキル基のアルコキシアルキル基への変換

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の関機基が低級アルコ キシ低級アルキル基である化合物(1)は、対応する R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の直機基がハロゲン化 低級アルルル基である化合物(1)を、ナリウムメトキ シドなどのアルカリ金属低級アルコキシドと、宏温下、 DMF、THF、アセトニトリルなどの有機溶媒中反応 させることにより得られる。

【0114】工程I:カルボキシル基のカルバモイル基への変換

R1、R2、R3、R4、R5、またはR6の置換基がN一低 級アルキルカルパモイル基、N, N-(低級アルキル)(低 級アルキル)カルバモイル基、N-(ヒドロキシ低級アル キル)カルパモイル基、N-(モルホリノ低級アルキル) カルバモイル基、N-(アリール低級アルキル)カルバモ イル基、N-低級アルカンスルホニルカルバモイル基、 ヒドロキシカルバモイル基、カルバモイル基などの置格 または非置換カルバモイル基である化合物(I)は、対応 するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基がカ ルボキシル基である化合物(I)を、置換または非置換ア ミン(例えば低級アルキルアミン、N, N-(低級アルキ ル)(低級アルキル)アミン、(ヒドロキシ低級アルキル) アミン、(モルホリノ低級アルキル)アミン、(アリール 低級アルキル)アミン、ヒドロキシアミン、アンモニア) 又は低級アルカンスルホンアミドと縮合することにより 得られる。縮合反応は上記の化合物(II)および(II I)の縮合反応と同様に、通常のペプチド合成反応によ り行うことができる。

【0115】工程 J: 還元アルキル化

(J-1)R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>8</sup>の価熱基がアミノ低級アルキル本 低級アルキルアミノ低級アルキル本と 生またはアリールアミノ低級アルキル本に 大阪デカスト R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>8</sup>の置 機基がホルミル基である化合物(I)を、対応するアンモニア、低級アルキルアミンまたはアリールアミンを選示のアルキル化することにより得られる。選元的アルキル化センストルウステトリウムなどの運元剤と、塩酸などの産を、空温下、メタノール、THF、ジオキサン、またはその混合溶媒などの有機溶媒中で用いて、常法により行うことができる。

【0116】(J-2)R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup> の置換基がN,N-ジメチルアミノ基である化合物(I) は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基 がアミノ基である化合物(1)を、還元的アルギル化する ことにより得られる。還元的アルギル化反応は、ホルム アルデヒド、水素化シアノカウ素ナトリウムなどの還元 剤および塩酸などの酸を、室温ド、メタノール、エタノ ール、THF、ジオキサンなどの有機溶媒中、または 水、またはその混合溶媒中で用いて、常法により行うこ とができる。

#### 【0117】 工程K: ウィティッヒ反応

 $R^1$ 、  $R^2$ 、  $R^3$ 、  $R^6$ 、または $R^6$ の置換基が低級アルコキシカルボニルエテニル基である化合物(1)は、対応する $R^1$ 、  $R^2$ 、  $R^3$ 、  $R^6$ 、または $R^6$ の置換基がホルミル基である化合物(1)から、ウィティッヒ反応により得られる。ウィティッヒ反応は、例えば、トリフェニルホスホラニリデン酢酸低級アルキルエステルを用いて、50℃から100℃の温度下、トルエン、THFなどの有機溶鉱中で、光波により行うことができる。

## 【0118】工程L:ハロゲン化アルキル基のアミノア ルキル基への変換

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の原機基が、原機また は非置換アミノ基、置換または非置換ピペリジニル基、 置換または非磨機をルポリノ基、酸化されていてもよい チオモルホリノ基、震機または非震機ピペラジニル基、 をたは震機または非震機ピロリジニル基で震機された低 級アルキル基である化合物(1)は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、 R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基がハロゲン化低級アルキ ル基である化合物(1)を、弦匣または冷却下、DM F、THF、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>などの有機溶媒中、または無溶 媒下、Et<sub>3</sub>N、D1EAなどの塩基の存在下または非 存在下で、必要なアミンと反成させることにより行うこ

# 【0119】工程M:カルボニル基のチオカルボニル基への変換

Zが破黄原子である化合物(I)はZが酸素原子である化 合物(I)をローソン鉄薬と、トルエン、キシレンなどの 適当な有機溶媒中、50℃から150℃の間で反応させ ることにより得られる。

【0120】工程N:カルボキシル基のテトラゾリル基への変換

R<sup>4</sup>がテトラゾリル基である化合物(1)は、R<sup>4</sup>がカルボ キシル基である化合物(1)から、J. Mod. Chem., 41, 1 513-1518, 1998に記載の方法により得られる。この工程 の概略は下記の反応式に示す。

【化19】

【0121】工程O:カルボキシル基からアルコキシカルボニル基への変換

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基が、置換または非置換低級アルコキンカルボニル基である化合物(1)は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の置換基がカルボキシル基である化合物(1)を、ハロゲノ低級アルコール、ビリジル低級アルコール、低級アルコール、低級アルコール、低級アルコール、低級アルコール、低級アルコールと縮ウェニールなどの置換または非置換低級アルコールと縮ウェニとにより得られる。縮合反応は上記の製法A (3)と

同様の通常のエステル合成の常法により行うことができ る。

【0122】工程P:水酸基の還元

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>、またはR<sup>6</sup>の置機基が低級アルキル基である化合物(1)は、対応するR<sup>4</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の置機基が トロキシー低級アルキル基である化合物(1)を還元することにより得られる。還元反応はシラン化合物(例えばE t<sub>3</sub>S i H)などの還元計をBF<sub>3</sub>、T i C 1<sub>4</sub>などのルイス酸の存在下、アセトニトリル、C H<sub>2</sub>C 1<sub>3</sub>、T HF などの適当な有機所採中、

0℃から-78℃の間の温度下用いることにより行われ

【0123】 工程Q:フェニル基のハロゲン化反応  $R^{\circ}$  治置機または非置機 N ロゲノフェニル基である化か物(1)は、対応する $R^{\circ}$  が置機または非置機フェニル基である化合物(1)を、 $Bu_{\rm N}NBr_{\rm S}$  3,5 ージクロロー1ーフルオロビリジニウムトリフレートなどのハロゲン化剤と、アセトニトリル、 $CH_2Cl_2$ 、下HFなどの適当な溶媒中、空温下、または加熱下反応させることにより得られる。

【0124】 工程R:フェニル基のニトロ化反応 R<sup>6</sup>が置換または非置換ニトロフェニル基である化合物 (1)は、対応するR<sup>6</sup>が置換または非置換フェニル基で ある化合物(1)を、THF、アセトニトリル、メタノー ル、エタノールなどの適当な溶媒中、室温から100℃ の温度で、硝酸と反応させることにより行うことができ ろ

【0125】工程S:フェニル基のカルバモイルフェニル基への変換

R<sup>®</sup>が置換または非置換カルバモイルフェニル基である 化合物(1)は、1)対応するR<sup>®</sup>が微機または非関換フェ ルル基である化合物(1)を、クロロスルホニルイソシア ネートと反応させ、2)得られた化合物を加水分解する ことにより得られる。化合物(1)とイソシアネート化合 物の反応は、アセトニトリル、CH<sub>2</sub>C1<sub>2</sub>、THFなど の適当な溶線中、0℃から金温の間で行うことができ る。加水分解はアセトニトリル、水などの適当な溶線 中、金温から100℃の間で、塩酸、硝酸、碳酸などの 酸と反応させて行うことができる。

【0126】工程T:アルカノイル基のイミノアルキル 基への変換

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>8</sup>、またはR<sup>6</sup>の関機基がヒドロキン イミノ低級アルキル基または低級アルコキシイミノ低級 アルキル基立る化合物(1)は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、またはR<sup>6</sup>の微機基が低級アルカノイル基である化合物(1)を、ヒドロキンアミンまたは低級アルカ シアミンと、メタノール、エタノール、PrOH、Bu OHなどの低級アルコールやアセトニトリルなどの適当 な溶媒中、NaOAcなどの酢酸アルカリ金属などの塩 基と、笠温下または加熱下で反応させて得ることができ る。

【0127】 工程リ: ハロゲン原子の復素規基への変換 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>またはR<sup>3</sup>が置換または非置換複素模基である 化合物(1)は、対応するR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>またはR<sup>3</sup>がハロゲン 原子である化合物(1)を、置換または非置換・テロサイ クリックボロン酸と、スズキカンブリング法などの通常 のアリールカップリング方法を用いて反応させることに より得られる。カップリング反応は製法Aに記載の工程 に従って行うとができる。

【0128】工程V:硫黄原子の酸化

R®の配換基が低級アルキルスルフィニル基、低級アル キルスルホニル基、チオモルホリノ低級アルキルSーオ キシド基、またはチオモルホリノー低級アルキルS,S ージオキシド基である化合物(1)は、対応するR®の履 機基が低級アルキルチオ基またはチオモルホリノ低級ア ルキル基である化合物(1)を、mCPBA、適酸化水 素、AcOOHなどの過酸などの酸化剤と、CH<sub>2</sub>C1<sub>2</sub> などの適当な溶媒中、空温下または冷却下で酸化するこ とにより得られる。

【0129】 工程W: ヒドロキシ低級アルキル基のイミド化

R1、R2、R3またはR6の置換基が、スクシンイミド基 か低級アルキル基で置換されていてもよい2.5-ジオ キソー1-イミダゾリジニル基で置換された低級アルキ ル基である化合物(I)は、対応するR1、R2、R3また はR<sup>6</sup>の置換基がヒドロキシ低級アルキル基である化合 物(1)をイミド化することにより得られる。イミド化反 応は、その参照文献を工程Fで述べた、ミツノブ反応な どの常法により行うことができる。反応は化合物(I)を ジ低級アルキルアゾジカルボキシレート(例えばジエチ ルアゾジカルボキシレート)、トリ低級アルキルーまた はトリアリールホスフィン(例えばトリフェニルホスフ ィン)およびスクシンイミド、低級アルキル基で置換さ れていてもよいヒダントインなどの必要なイミドと、ジ エチルエーテルおよびTHFなどの適当な有機溶媒中、 -20℃から50℃の間で、反応させることにより行わ れる。

【0130】本発明の有効成分は下記の製造例で例示されるが、これらに限定されるものではない。

製造例1:  $N-(2,6-\Im)$ クロロベンゾイル)  $-4-(2-3+\Im)$ フェニル)  $-1-\Im$  ニアル(1A) および $N-(2,6-\Im)$ クロロベンゾイル)  $-4-(2-3+\Im)$   $-1-\Im$  ニアル(1B)

1)ビリジン(3.58mL)をNー(tープトキシカルボニル)ーLーチロシンメチルエステル(4.36g)/無水 塩化メチレン(100mL)溶液に窒素下で加えた。溶液を0でまで冷却し、無水トリフルオロメタンスルホン酸(3mL)を機能しながら調下した。添加を終えた後、米溶を除き、混合物を空温で3時間維护した。混合物を水、118塩物は5次で販洗冷した。生じた鬼化メチレン溶液を炭酸水素ナトリウム水溶液を炭酸水素ナトリウム水溶液を炭酸水素ナトリウム水溶液を火酸液をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフー(倍出液トルエン/酢酸エチル(9:1))で精製してNー(tープトキシカルボニル)ーの一(トリフルオロメタンスルホニル)ーしーチロシンメチルエステル(6.2g)を得た。E SMS:m/x 500(MH)。

2)2-メトキシベンゼンボロン酸(0.446g)および

無水炭酸カリウム(0.84 g)のトルエン/DMF(25 mL/2.5 mL)温合物に窒素下で、上記で得た生成物 (1.0 g)のトルエン(5 mL)溶酸を加えた。Pd(PP hg)<sub>3</sub>(0.48 g)を加え、混合物を80℃で24時間加熱した。混合物を冷却、セライト濾過し、蒸発させた。 栄養を酵棄・チルに溶かし、水洗した。有機脱を硫酸マグネシウムで乾燥、蒸発させ、粗物質をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エテル/ヘキサン(1/3))精製を行なって、Nー(tープトキシカルボニル)ー4 ー(2 ーメトキシフェニル)ー Lーフェニルアラニンメテルエステル(0.64 g)を得た。E SMS: m/a 38 6 (MH)。

3)上部で得た生成物(2.97g)の塩化メチレン(20 加上溶液に、TFA(20mL)を加え、混合物を1.5 時間提押した。溶液を蒸発させた。残渣を塩化メチレン (20mL)に溶解させ、溶液を蒸発させた。本工路を5 にもう1回線の返し、最終的に残液を高真空下で乾燥 して4-(2-メトキンフェニル)-L-フェニルアラニ ンメチルエステル・TFA塩(2.93g)を得た。ES MS: m/286 (MHT).

4)上記で得た生成物(2,3g)のDIEA(2,24g) を含有した塩化メチレン(30mL)溶液に0℃で、塩化 2.6-ジクロロベンゾイル(0.99mL)溶液を撹拌し ながら加えた。混合物を牽温まで昇温させ、2.4時間撹 拌した。混合物を水、1N 塩酸、飽和炭酸水素ナトリ ウムおよび食塩水で順次洗浄した。生じた塩化メチレン 溶液を硫酸マグネシウムで乾燥、蒸発させて、粗物質を シリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出 液、酢酸エチル/ヘキサン(1/4))精製を行って、N -(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-メトキシフ ェニル) -L - フェニルアラニンメチルエステル(1.6)4g)(1A)を得た。ESMS:m/z 458(MH\*)。 5)上記で得た生成物(0.1g)をTHF/メタノール (5mL/2mL)混合液に溶解した。LiOH(モノ水 和物、14mg)の水(2mL)溶液を加え、混合物を室 温で3時間撹拌した。混合物を蒸発させ、残渣を水で処 理した。生じた混合物を1N 塩酸でpH2に調節し、 混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を食塩水で洗浄 し、乾燥、蒸発させてN-(2,6-ジクロロベンゾイ ル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラ ニン(0.08g)(1B)を得た。ESMS:m/z 444 (MH\*)。融点211℃。

【0131】製造例2:N-[(S)-2-フェニルプロ ピオニル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニ ルアラニン

1)4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニ ンメチルエステル・塩酸塩(0.03g)、(S)-2-フ ェニルプロビオン酸(0.014g)、EDC(0.02 g)、HOBT(0.021g)およびD1EA(0.034 mL)のDMF(5mL)混合物を室温で18時間操件し た。DMFを除去し、残渣を酢酸エチルおよび水で分配した。有機層を蒸発させ、10%クエン酸、飽和炭酸水業ナトリウムおよび食塩水で順次洗浄した。生じた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥、蒸発させ、残渣をシリカゲルブラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出版、塩化メチレン/酢酸エチル(9:1))精製を行って、N-[(S)-2-フェニルプロピオニル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-ヴェニルアラニンメチルエステル(0,031g)を得た。ESMS:m/z 417(MH\*)。

2)上記で得た生成物(0.031g)をTHF/メタノール(3mL/0.3mL)混合液に溶解した。2NLi OH(0.07mL)を加え、混合物を室温で3時間指揮した。2G合物を素落させ、実施を水で処理した。生じた混合物を1N塩酸でpH2に調節し、混合物を所能エチルで相出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥、蒸笼させて精記化合物(0.02g)を得た。ESMS:n/2403(MHT)。

【0132】製造例3:N-(2,6-ジフルオロベンゾ イル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1)2,6ージメトキシペンゼンボロン酸(0,5g)をD ME (1 0 m L) に溶解した。 該溶液に 設施 力りかん(0,7g)、Nー(tープトキシカルボニル)ー〇ー(トリフルオロメタンスルホニル)ー Lーテロシンメテルエステル(0,4g)、P d (P P H<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(0,6g)および水(0,2 m L)を加えた。生じた混合物を80でまで終夜加熱した。 酢酸エチルおよび水を該混合物に遠続して加えた。 酢酸エチル圏を硫酸・グネシウムで 乾燥し、蒸発させた。 残渣を シリカゲルフラッシュ カラムクロマトグラフィー (溶出液、 前酸エチル/ヘキサン(1 こ)) 精製を行って、Nー(tープトキシカルボニル)ー4ー(2,6ージメトキシフェニル)ー Lーフェニルアラニンメザルエステル(380 mg)を得た。

2)上記で得た生成物にCF<sub>3</sub>COOH(5 m L)を加え、 混合物を整置で 4時間提押した。過剰のCF<sub>3</sub>COOH を被圧下で除去した。 残液を 強化メチレンに溶解し、 施 和炭酸水素ナトリウムで洗浄した。 有機層 硫酸マグネ シウムで乾燥、 蒸発させて、 4ー(2,6ージメトキシフ ェニル)ー L フェニルアラニンメチルエステル(260 mg)を得た。

3)上記で得た生成物(140mg)を乾燥塩化メチレン(10mL)に溶解した。敷添合物にE: pN(0.15mL)および塩化2.6 ージフルオロベンダイル(72mL)を加え、混合物を室温で6時間撹拌した。塩化メチレンを加え、4機膿を水洗し、硬酸マグネシウムで乾燥、蒸砂させた。残差をシリカがレフラッシュカラルクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:2))精製を行って、N-(2,6 ージフルオロベンダイル)-4(2,6 ージストキシフェニルアラニ

ンメチルエステル(160mg)を得た。ESMS:m/z 455(MH<sup>†</sup>)。

4) L1 OH(モノ水和物、12 mg)の水(0.4 mL)溶液と、上記で得た生成物(90 mg)のTHF(5 mL)溶液に加えた。数滴のメタノールを加え、混合物を室温で終夜撹拌した。過剰の有機溶脱を減圧下で除去し、残液に水を加え、生じた溶液を10%クエン酸で酸性化した。生じた固体を濾過して集め、水洗、乾燥して標記化合物(70 mg)を得た。ESMS: m/z 441(MH<sup>-</sup>)。

【0133】製造例4:N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-(2-チェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル(4A)および:N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-(2-チェニル)-L-フェニルアラニン(4B)

1)2 ーチエニルボロン酸(1.135g) および無水炭酸カリウム(2.23g)のトルエン/DMF(75mL/7.6mL)漁合物に窒素下で、N-(t-プ)+キシカルボニル)-O-(トリフルオロメタンスルホニル)-Lーチロシンメチルエステル(3.42g)のトルエン(5m上的液を加え、混合物を80℃で24時間加熱した。製造例1に示すとおりに通常のワークアップ後、粗物質をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(常出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:3))精製を行って、<math>N-(t-プ)+キシカルボニル)-4-(2-チェニル)-L-フェニルアラニンポニルン-4-(2-チェニル)-L-フェニルアラニンメルボニル)-4-(2-チェニル)-L-フェニルアラニンステル(1.81g)を得た。ESMS:<math>n/2362(MH7)。

2)上記で得た生成物(1.53g)の塩化メチレン(25 mL)溶液にTFA(25mL)を加え、混合物を室温で 1.5時間撹拌した。混合物を蒸発させた。残渣を塩化 メチレン(20mL)および飽和炭酸水素ナトリウムで分 配した。有機層を分離し、食塩水で洗浄、硫酸マグネシ ウムで乾燥し、蒸発させて4-(2-チエニル)-L-フ ェニルアラニンメチルエステルを得た。該遊離塩基を1 0% 塩酸のジエチルエーテル溶液で処理し、塩酸塩(1. 036g)を得た。ESMS: m/z262(MH\*)。 3)上記で得た塩酸塩(0,2g)のDIEA(0,42m L)を含有した塩化メチレン(5 m L)混合物に0℃で、 塩化2,6-ジクロロベンゾイル(0.12mL)の塩化メ チレン(1 m L)溶液を加えた。混合物を室温まで昇温さ せ、24時間撹拌し、水、1N塩酸、飽和炭酸水素ナ トリウムおよび食塩水で順次洗浄した。有機層を硫酸マ グネシウムで乾燥し、蒸発、残渣をシリカゲルフラッシ ュカラムクロマトグラフィー(溶出液、塩化メチレン/ 酢酸エチル/ヘキサン(1:1:6))精製を行って、N -(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-チエニル) -L-フェニルアラニンメチルエステル(0.15g)(4A)を得た。ESMS:m/z 434(MH+)。

4)上記で得た生成物(0.1g)をTHF/メタノール

(5mL/2mL)混合版に溶解させた。 LIOH(モノ 本和物、14mg)の水(2mL)溶液を加え、混合物を 密温で3時間限律した。混合物を蒸発させ、残液を水で 処理した。混合物を1N 塩酸でりH2に顕常し、酢酸 エチルで抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、硫酸マ ネシウムで電機、蒸発させて、N-(2,6-ジクロロベ ンゾイル)-4-(2-チエニル)-L-フェニルアラニ ン(0,08g)(4B)を得た。ESMS: m/z 420 (MHT)。

【0134】製造例5:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-D-フェニルアラ

1)塩化2,6 -ジクロロベンソイル(0,68 m.L)の塩 化メチレン(5 m.L)溶液を、Dーチロシンメチルエステル・塩機塩(1,0g)溶液がよびDIEA(2,26 m.L)の塩化メチレン(15 m.L)の火冷溶液に加えた。混合物を室温で24時間提押した。混合物を塩化メチレン(5 0m.L)で希釈し、木、1 N塩酸および食塩水で順次洗浄した。有機層を確酸マグネシウムで乾燥し、落発させ、残液を再結晶(酢酸エナル/~キサンから)して、Nー(2,6 -ジクロロベンソイル)ーDーチロシンメチルエステル(1,46g)を得た。ESMS:m/2 369(MHT)。

2) ピリジン(0.33mL)を含有した。上記で得た生成

物(0.5g)の塩化メチレン(0.33mL)の氷冷溶液

に、無水トリフルオロメタンスルホン酸(0.27mL) をゆっくりと加えた。混合物を2.5時間撹拌し、水、 1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウムおよび水で順次洗浄 した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥、蒸発し、残渣 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶 出液、トルエン/酢酸エチル(9:1))精製を行って、 メタンスルホニル)-D-チロシンメチルエステル(O. 65g)を得た。ESMS:m/z 501(MH+)。 3) Pd (PPh3)4(0.09g)を、2-メトキシベンゼ ンボロン酸(0.082g)、炭酸カリウム(0.16g)お よび上記で得た生成物(0.214g)のトルエン/DM F(4mL/0.4mL)懸濁液に窒素下で加えた。混合 物を80℃で24時間加熱し、冷却、濾過して、溶媒を 蒸発させた。残渣を酢酸エチルに溶かし、水洗、硫酸マ グネシウムで乾燥して蒸発させた。粗生成物をシリカゲ ルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出液、トル エン/酢酸エチル(10:1))精製を行って、N-(2.

4)上記で得た生成物(90mg)を、製造例1の製法の 記載と同様な様式でLiOHを用いて加水分解して、標 記化合物(25mg)を得た。ESMS:m/z444(MH ")。確点195℃。

6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-メトキシフェニ

ル)-D-フェニルアラニンメチルエステル(45mg)

を得た。ESMS:m/z 458(MH+)。

【0135】製造例6: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-(2-メトキシフェニル)-D, L-フェニルアラニン

製造例5と同一の製法に従い標記化合物を得た。ESM S:m/z 444(MH<sup>+</sup>)。融点104℃。

【0136】製造例7: N-(2,6-ジクロロペンゾイ  $\nu$ ) -4-(2,6-ジメトキシフェニル) -L-フェニルアラニンメチルエステル  $(7\Lambda)$ およびN-(2,6-ジク ロペンゾイル) -4-(2,6-ジメトキシフェニル) -L-フェニルアラニン (7B)

1)1,3-ジメトキシベンゼン(4g)を新たに蒸留した

THF(10mL)に溶解した。本溶液を-78℃まで冷

却し、該冷溶液にn-BuLi(24mL、1.6Mへキ

サン溶液)を滴下した。混合物を-78℃で1時間撹拌 し、次いで室温まで昇温させ、1時間撹拌した。生じた 混合物を再度-78℃まで冷却し、(MeO)。B(6.7 mL)を加えた。混合物を室温まで昇温させ、終夜撹拌 した。水(10mL)を加え、混合物を0.5時間撹拌 し、酢酸でpH4に酸性とし、酢酸エチルで抽出した。 該抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、蒸発させて、 2.6-ジメトキシベンゼンボロン酸を得、このものを さらに精製することなく用いた。 上記で得た生成物(0.3g)および炭酸カリウム(0. 5g)をDME(10mL)に懸濁した。核混合物にN-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-プロモーL-フェ ニルアラニンメチルエステル(0.3g)、Pd(PPha) (0.3g)および水(0.4mL)を加え、混合物を80 ℃で6時間加熱した。冷却後、酢酸エチルおよび水を該 混合物に加えた。酢酸エチル層を硫酸マグネシウムで乾 燥し、蒸発させた。残渣をシリカゲルフラッシュカラム クロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン (1:2))精製を行って、N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニ ルアラニンメチルエステル(0,2g)(7A)を得た。 3)上記で得た生成物(0.1g)を乾燥THF(5mL)に 溶解した。該溶液に、LiOH(モノ水和物、12mg) の水(0.5mL)溶液および数滴のメタノールを加え た。混合物を室温で2時間撹拌し、蒸発させた。残渣を 水に溶解し、10%クエン酸で酸性化した。分離した固

ル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラ ニン 1)塩化水素ガスをN-(t-プトキシカルボニル)-4

体を濾過して集め、乾燥してN-(2,6-ジクロロベン

ニアラニン(80mg)を得た。1H-NMR(300MH

z, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2.9(dd, 1H), 3.2(d

d, 1H), 3.7(s, 6H), 4.72(m, 1H), 6.7

(d, 2H), 7.1-7.5 (m, 8H), 9.1 (d, 1H),

ESMS:m/z 474(MH<sup>+</sup>)、472([M-H]<sup>-</sup>)。 【0137】製造例8:N-(2,6-ジクロロベンゾイ ープロモーLーフェニルアラニン(5g)のエタノール(35mL)溶液に吹込み、混合物を室温で終夜放応した。分離した固体を濾透して繋め、エーテルで深冷、風乾して4-プロモーL-フェニルアラニンエチルエステル・塩酸塩(3,46g)を得た。ESMS: m/z 274(MH\*)。

2) D I E A  $(6.1\,\mathrm{m\,L})$ を上記で得た塩酸塩  $(3.2\,\mathrm{g})$ の塩化メチレン $(4\,\mathrm{0m\,L})$ 懸添液にの0でで加えた。 該流 6 物で、塩化メチレン $(5\,\mathrm{m\,L})$ 溶液を加え、混合物を室温で終夜 撹拌した。溶繊を除去し、残塩を  $1\,\mathrm{Nug}$ 被またが耐能エナルで分配した。 有機扇を分離し、食塩水で洗浄して添発  $5\,\mathrm{de}$   $1\,\mathrm{de}$   $1\,\mathrm{de}$ 

4)LiOH(モノ水和物、82mg)の水(1mL)溶液を上記で得た生成物(0.4 g)のTHF/メタノール(5 mL/1mL)溶液に加え、混合物を1.5時間接伸した。溶媒を除去し、残液を水に溶解した。溶液を1N塩酸でpH2に酸性化し、分離した固体を濾過して集め、水洗、風乾して楔記化合物を得た。以下の化合物(製物の9~14)を製造例でと同様の製法により製造した。
[0138]製造例9:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)ー4-(2,4-ジメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニン

ESMS: m/z 474 (MH<sup>+</sup>)、472 ([M-H]<sup>-</sup>)。 [0139] 製造例10: N-(2,6-ジクロロベング イル)-4-(2,3,6-トリメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

ESMS: m/z 504 (MH\*)、502([M-H]<sup>\*</sup>)。 【0140】製造例11: N-(2,6-ジクロロベング イル)-4-(2,4,6-トリメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

ESMS: m/z 504 (MH\*)、502([M-H]つ。 【0141】製造例12:N-(2,6-ジクロロベング イル)-4-(4-クロロ-2,6-ジメトキシフェニル) - L - フェニルアラニン

ESMS: m/z 509 (MH<sup>+</sup>)、507([M-H]<sup>-</sup>)。 [0142] 製造例13: N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2,6-ジエトキシフェニル)-L-フェニ ルアラニン

ESMS: m/z 502 (MH<sup>+</sup>)、500([M-H]<sup>-</sup>)。 [0143] 製造列14:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-エトキシ-6-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

ESMS: m/z 488 (MH\*), 486 ([M-H]"), 【0144】製造例15:N-(2,6-ジクロロベンゾ  $(4\pi) - 4 - [2 - [N - (t - 7\pi)] \times (3\pi) \times (3\pi)$ ェニル]-L-フェニルアラニンメチルエステル 2-[N-(t-ブチル)スルファモイル]ベンゼンボロン 酸(0.4g)をDME(10mL)に溶解した。本溶液 に、炭酸カリウム(0.1g)、N-(2,6-ジクロロン ベンゾイル)-4-プロモーL-フェニルアラニンメチ ルエステル(0,1g)、Pd(PPho)(0,1g)および 水(0.2 m L)を加えた。混合物を80℃で終夜加熱し た。冷却後、酢酸エチルおよび水を混合物に加えた。酢 酸エチル層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濾渦、蒸発さ せた。残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラ フィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:2))精製を 行って、標記化合物(100mg)を得た。ESMS:m/ z 585 ([M+Na]+).

【0145】製造例16:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-[N-(t-プチル)スルファモイル]フェニル]-L-フェニルアラニン

Nー(2,6ージクロロベンブイル)ー 4ー[2-[Nー(t ープチル)スルファモイル]フェニル]ーLーフェニルア ラニンメチルエステル(75mg)をTHF(6mL)に溶 解し、本溶液にLiOH(モノ水和物、10mg)の水 (0.4mL)溶液を加えた。数滴のメタノールを加え、 混合物を室置で終夜撹拌した。混合物を蒸発させ、該残 液に水を加え、混合物を10%クエン酸で酸性化した。 分離した関格を濾過して楽め、水洗、乾燥して標記化合 物(60mg)を得た。ESMS:m/z 549 (M H<sup>+</sup>)、547 (MーH]<sup>-</sup>)。

【 0 1 4 6 】製造例 1 7 : N-(2, 6 -ジクロロベンゾ イル)-4-(2-スルファモイルフェニル)-L-フェニルアラニン

1) N - (2, 6 -  $\overline{\nu}$ ) p  $\pi$   $\alpha$   $\nu$   $\nu$   $\gamma$  -  $\lambda$   $\nu$  -  $\lambda$   $\nu$ 

2)上記で得た生成物(100mg)を製造例16の記載 と同様の様式で加水分解して標記化合物(80mg)を得 た。ESMS: m/2 493 (MH\*)、491([M-H] )。

【0147】製造例18:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(N-ベンゾイルスルファモイル)フェ ニル]-L-フェニルアラニン

1) Nー(2,6ージクロロベンゾイル)-4ー(2ースルファモイルフェニル)-Lーフェニルアラニンメチルエステル(10 の服)を無水ビリジン(5 mL)に溶解した。本部液に塩化ベンゾイル(5 0 μ L)を加え、混合物を密素下室限で1 2時間放押した。酢酸エチルおよび絵和放放表・計りり入を該急がに加え、酢酸エチル屋を1 N 塩酸で洗浄し、硫酸・グネシウムで乾燥、蒸笼させた、残酸をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出版、酢酸エチルイトキサン(1 : 2)) 精製を行なってNー(2,6ージクロロベンゾイル)-4ー[2-(Nーペンブイルスルファモイル)フェニル)-Lーフェニルアラニンメチルエステルを含た。

2)上記で得た生成物を製造例16の記載と同様の様式 で加水分解して標記化合物(80mg)を得た。ESM S:m/z 595([M-H]<sup>-</sup>)。

【0148】製造例19:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(N-アセチルスルファモイル)フェニ ル]-L-フェニルアラニン

標記化合物を、塩化ペングイルをAcC 1 て腹き換える 以外は、製造例18と同様の製法により製造した。 E S MS: a/s 533(M—HIT)。以下の化合物(製造例 20および21)を、各本製造例15および16に除述 した方法と同様の工程および取保護により製造した。 【0149】製造例20: N—(2,6 —ジクロロベング イル) -4 —(2 —(N — メチルスルファモイル)フェニ ルーLーフェニルアラニン

ESMS: m/z 505([M-H]-).

【0150】製造例21:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2-(N,N-ジメチルスルファモイル)フェニル]-L-フェニルアラニン

 $ESMS: m/z = 5.1.9 ([M-H]^{-}).$ 

【0151】製造例22:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(t-プトキシカルボニルアミノ)フェ ニル]-L-フェニルアラニン

1) 2 -( - -  $\gamma$  トキシカルボニルアミノ/ベンゼンボロ ン酸(0.3 g) &、N-(2,6 -  $\vartheta$   $\gamma$   $\theta$  -  $\vartheta$   $\theta$  -  $\vartheta$  - -  $\vartheta$  - -  $\vartheta$  -  $\vartheta$  - -  $\vartheta$  -  $\vartheta$ 

同様の様式で加水分解して標記化合物(35mg)を得た。ESMS:m/z 529(MH\*)、527([M-H]")。

- 【0152】製造例23:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2-アミノフェニル)-L-フェニルアラ ニン
- 1) N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-[2-(t-ブトキシカルボニルアミノ)フェニル]-L-フェニルア ニンメチルエステル(90mg)をTFA(1mL)を用 いて盗温でご時間処理した。過剰のTFAを真空除去し てN-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-(2-アミノ フェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル・T FA版を得た。
- 2)生じたTFA塩を製造例16の記載と同様の様式で 加水分解を行なって標記化合物(57mg)を得た。ES MS:m/z 429(MH\*)。
- 【0153】製造例24:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(メタンスルホニルアミノ)フェニル] -L-フェニルアラニン
- 1) Nー(2,6ージクロロベンゾイル)  $-4-(2-7 \times 1)$  アニル) -1-2 ニルアランメチルエスアル -1 下 A 塩(9 の m) を乾燥性 U メチルエスアル U 下 A 塩(9 の m) を乾燥性 U 大りた U から U
- 2)上記で得た生成物を製造例16の記載と同様の様式 で加水分解を行なって、標記化合物(70mg)を得た。 ESMS: m/z 507(MH<sup>+</sup>)。
- 【0154】製造例25:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(アセチルアミノ)フェニル]-L-フェニルアラニン
- 2)上記で得た生成物を製造例16の記載と同様の様式 で加水分解を行なって標記化合物(60mg)を得た。E SMS: m/g 471(MH<sup>+</sup>)。
- 【0155】製造例26:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(メトキシカルボニルアミノ)フェニ ル]-1.-フェニルアラニン
- 1) N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-アミ

- / フェニル) L フェニルアラニンメチルエステル・ TF A塩(90 m g)を THF(5 m L) に溶棒し、本溶液 にD I E A(160  $\mu$  L) およびC 1 C O O M e (20  $\mu$ L) を加えた。 器合物を室室で1 2 時間操作した。 製造 例25 に示した通常のワークアップ後、N ー(2,6 - ジ クロロベンゾイル) – 4 - [2 - (メトキシカルボニルア ミノ)フェニル] – L – フェニルアラニンメチルエステル を得た。
- 2)上記で得た生成物を製造例16の記載と同様の様式 で加水分解を行なって標記化合物(70mg)を得た。E SMS:m/z 487(MH\*)。
- 【0156】製造例27:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(N,N-ジメチルアミノ)フェニル]-L-フェニルアラニン
- 1) Nー(2,6ージクロロペンゾイル) -4-(2-Tミノフェニル) -L-フェニルアラニンメチルエステル・ -1 「F A 塩(9 0 mg)をエタノール(5 mL) に溶解した。 本溶液に、ホルマリン(9 6  $\mu$  L)、1 N 塩酸(2 3 4  $\mu$  L) およびN a C N B +1 (3 6 mg)を加えた。 混合物を整盤位つ、5 時間規律し、次いでエタノール(0.5 m 入、混合物を終夜撹拌した。 さらに 1 N 塩酸を加え、混合物を6 で、5 時間規律した。 こらに 1 N 塩酸を加え、混合物を0.5 時間規律した。 こらに 1 N 塩酸を加え、混合物を0.5 時間規律した。 こらに 1 N 塩酸を加え、混合物を0.5 時間規律した。 こらに 1 N 塩酸マグネンウムで発性した。 こうに 2 ペーロロベングイル) -4-[2-(N,N-ジメチルアミノ)フェニル] -L-フェニルアラニンメチルエステルを得た。
- 2)上記で得た生成物を製造例16の記載と同様の様式 で加水分解をして標記化合物(70mg)を得た。ESM S:m/a 457(MH\*)。
- 【0157】製造例28:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2-ウレイドフェニル)-L-フェニルア ラニン
- 1)N-(2,6-ジクロペンソイル)-4-(2-アミノフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル・ FA塩(90mg)を乾燥THF(5mL)に溶解した。 本溶液にクロロスルホニルイソシアネート(22µL)を 加え、混合物を崇醒で2時間維件した。混合物を炭酸水 素ナトリウムで抑乱、腎軽率ナルで抽出した。 他はで破酸マグネシウムで乾燥し蒸発させた。
- 2)残法を製造例16の記載と同様の様式で加水分解 し、HPLC(溶出液、60%アセトニトリル、0.1% CF<sub>3</sub>COOH、40%水)精製を行なって標記化合物 (30mg)を得た。ESMS:m/z 472(MH<sup>+</sup>)。 【0158】製造例29:N-(2,6-ジクロロベンノ
- イル)ー4-[2-(N, N-ジメチルアミノ)-6-メト キシフェニル]-L-フェニルアラニン
- 1) 2-メトキシ-6-(N, N-ジメチルアミノ)ベンゼンボロン酸をN-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-

プロモーLーフェニルアラニンメチルエステルとカップ リング反応させて、Nー(2,6ージクロロベンゾイル) ー4ー[2-(N,Nージメチルアミノ)ー6ーメトキシフ ニニル]ーLーフェニルアラニンメチルエステルを得 た。該ボロン他の合成および誌カップリング反応を製造 例7の記載と同様の様式や行なった。

2)上記で得た生成物を製造例7の記載と同様の様式で 加水分解して標記化合物を得た。ESMS: m/z 48 7(MH<sup>+</sup>)。

【0159】製造例30:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2-ヒドロキシフェニル)-L-フェニル アラニン

1) BB r<sub>3</sub>(1 mL、1 M塩化メチレン溶液)を、N-(2、6・ジクロロベンゾイル)ー4 ー(2 ーメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(0・2 1 5 g)の塩化メチレン(1 0 mL)溶液に 0 でで撹拌した。 添合から加え、溶液を富温までゆっくりと昇組した。 源合を 3 時間撹拌し、エタノールで反応を停止させた。溶液を除去し、残液を前線エチルド溶かした。 溶液を始知炎 ジウムで乾燥、 蒸発させた。 残液をジリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出液、 ペキサン/ 創設 エチル(2・1) 特製を行なっていー(2、6・ジクロロベンゾイル)ー4ー(2 ーヒドロキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(0・1 0 5 g) を得た。 ESMS:ボタ、4 4 4 (MHT)

2)上配で得た生成物(0.03g)のTHF/メタノール(2mL/0.2mL)溶液は、LiOH(モノ水和物、4mg)の水(0.2mL)溶液を加え、混合物を監備で3時間撹拌した。溶解を除去し、残液を水に溶解した。混合物を1N 塩酸でりH3と配性化し、沈暖した関体を纏進して集め、水洗、風乾して標配化合物(0.025g)を得た。ESMS: m/z 430(MH")。

【0160】製造例31:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2-ヒドロキシー6-メトキシフェニル) -L-フェニルアラニン 1)N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジ

メトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンエチルエス テル(0, 1 6 g、製造例 8: 監載のメチルニステル体を り解像の方法で製造した)を無水塩化メチレン(8 m L)に 溶解した。溶液を−7 8 でまで冷却し、B B r 3 (0.5 6 m L、1 M 塩化メチレン溶液)を加えた。混合物を ○でまで昇温させ、該温度で 2 時間撹拌した。引き続い て、混合物を全温まで昇温させ、飽和炭酸水素ナトリウ ム(5 mL)で反応を停止させた。 添合物を1 時間採押 し、塩化メチレンで希釈した。 有機層を確瞭 マグネシウ さて乾燥し、濃縮した。 残液をシリカゲルフラッシュカ ラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/へキサ ン(1:2))精製を行なってNー(2,6 ージクロロベン ゾイル)ー4ー(2ーヒドロキンー6ーメトキシフェニ ル)ーLーフェニルアラニンエチルエステル(40 mg) を得た。 E S M S: m/z 488 (MHT)。

2)上記で得た生成物(0.04g)を製造例1の記載と同様の様式で加水分解を行なって標記化合物(35mg)を得た。ESMS:m/z460 $(MH^+)$ 。

【0161】製造例32:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(カルボキシメトキシ)フェニル]-L -フェニルアラニン

1)製造例3 0-1)で得た生成物(0.1 g)のDMF(2 m L 溶液に窒素下で、 $C \text{ s}_2 \text{ CO}_3 \text{ (0.1 1 g})$  を加え、混合物を3 0 分間規拌 した。 $B \text{ F C H}_2 \text{ CO}_3 \text{ M}$  (6 1 m L) のDMF(1 m L) 溶液を加え、混合物を5  $0 \text{ °C} \tau$  6時間規半した。DMFe 除金加え、混合物を5  $0 \text{ °C} \tau$  6時間規半した。DMFe 除金加え、混合物を5  $0 \text{ °C} \tau$  6時間規半した。可能サインの配した。所能サインルの名を加えて洗冷し、硫酸 でグネシウムで乾燥、蒸発させた。残液をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(部出液、ヘキサン/酢酸エチル(1:1)) 精製を行なってN-(2,6-2) クロロベンゾイル-4-(2-(2+3+2) カルボニルメトキシ)フェニル] -L-フェニルアラニンメチルエステル(0.86 m g) を得た。ESMS:  $m/2 \text{ 516 (M H^2)}$ 

2)上記で得た生成物(0.86g)を製造例1の記載と同様の様式で加水分解して、標記化合物(0.6g)を得た。ESMS:m/z 488(MH<sup>+</sup>)。

【0162】製造例33:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(シアノメトキシ)フェニル]-L-フ ェニルアラニンメチルエステル

標記化合物を、N-(2,6-ジクロロベンソイル)-4 -(2-ヒドロキンフェニル)-L-フェニルアラニンメ チルエステルおよびプロモアモトトリルから比発し て、製造例32の配載と同様の様式で製造した。ESM S:m/2 483(MH7)。以下の化合物を、N-(2,6 -ジクロロベンイル)-4(2-ヒドロキンフェニ ル)-L-フェニルアラニンメチルエステルから出発 し、必要なハライド化合物と反応させ、製造例32と類 級の方法で得た。

【0163】 【表1】



製造例	R7	m/z (MH*)			
34	-O(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>5</sub>	486			
35	-OCH <sub>2</sub> CH(Me) <sub>2</sub>	486			
36	-O(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> H	516			
37	-O(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> OH	488			
38	-0\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	521			
39	-0^\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	521			
40	-0\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	521			
41	Me N	539			
42	-o\_s N	541			
43	/O N	541			
44	O N Me	541			

【0164】製造例 48:N-(2,6 ジクロロベンソイル)-4-(2-ホルミルフェニル)-L-フェニルア

1)Nー(2,6ージのロベンゾイル)-4ー(2ーホル ミルフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル を、2ーメトキシベンゼンボロン酸を2ーホルミルベン ゼンボロン酸で置き換える以外は、製造例1と同様の順 序に従って製造した。ESMS: $\omega/z$  456 (MH7)。 2)上記で得た生成物(50.4 mg)を、THF(1.33 mL)およびメタノール(220  $\mu$ L)混合液に溶解した。1MLiのH(220  $\mu$ L)混合液に溶解した。1MLiのH(220  $\mu$ L)を加え、生じた混合物

mL/jaよび>タノール(220月上)語合級に海路し た。1ML10H(220月1)を加え、生じた混合物 を窒素下室温で2時間提弁した。次いで水を加え、混合 物を1N塩酸で酸性化(およぞりH2)し、酢酸エチル で抽出、硫酸マグネシウムで乾燥して蒸棄させた。疾液 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(巻 出液、クロロホルム次いでクロコホルム/メタノール (10:1)精製を行なって標記と合物(46.8mg)を 得た。ESMS:m/z 442(MH<sup>+</sup>)。

【0165】製造例46:N-(2,6-ジクロロベング イル)-4-[2-[(フェニルアミノ)メチル]フェニル] -L-フェニルアラニン

1) Nー(2,6ージクロロペンソイル)-4ー(2ーホル ミルフェエル)ー1、フェニルアラニンメチルエステル (49.1 mg)を、無水タノール(1 mL)および無水 THF(0.5 mL)混合液に溶解した。次いで、アニリ ン(5 8.8 μL)、塩酸(5 3.8 μL、4 Mジオキサン 蓄液)および3 Åモレキュラーシーブを加え、混合物を 窒素下密湿で1時間撹拌した。水素化シアノホウ素ナト リウム(4.06 mg)を加え、混合物をさらに72時間 撹拌した。反応を停止させるため、1 N塩酸を用いて混 合物のpHをおよそ2とした。混合物を水で希釈し、1 M水酸化カリウムで中和した。次いで、このものを塩化 2)上記で得た生収物(21.2mg)を、製造例1の記載 と同様の様式で加水分解した。混合物をAcOHで1 4~5に酸性化し、酢酸エデル(5×20mL)で抽出 し、硫酸マグネシウムで乾燥、蒸発させた。残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液)クロロホル ム/メタノール(10:1))精製を行なって標記化合物 を得た。ESMS:m/z 519(MH<sup>\*</sup>)。

以下の化合物(製造例47および48)を製造例46の記載と同様の様式で製造した。

【0166】製造例47:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(アミノメチル)フェニル]-L-フェ ニルアラニン。ESMS:m/z 443(MH $^*$ )。

【0167】製造例48:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-[(ベンジルアミノ)メチル]フェニル] -L-フェニルアラニン。ESMS: $\mathbb{N}$  533(MH  $\mathbb{T}$ ).

【0168】製造例49:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(2-カルボキシエテニル)フェニル] -L-フェニルアラニン

1) Nー(2,6ージクロロペンゾイル)ー4ー(2ーホルミルフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル (51.7 mg) および(トリフェニルホスホラニリデン) 酢酸メチルエステル(75.8 mg) を無水トルエン(1 m L)に溶解し、窒素 F8 のでで18 時間旋拌した。 混合物を冷却し、シリカゲルブレバラティブ TL C (溶配 、ヘキサンノ酢酸エテル(2:1)) 精製を行なって、Nー(2,6ージクロロペンゾイル)ー4ー[2ー[2ー(メトキンカルボニル)エテェル]フェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(48.0 mg)を得た。ESM S:m/z 512 (MHT)。

2)上記で得た生成物(26.4mg)を、製造例1の記載 と同様の様式でLiOH水和物(5当監)を用いて加水分 解して、トランスおよびシス異性体の混合物(4:1)と して標記化合物(22.0mg)を得た。ESMS:m/z 484(MHT)。

【0169】製造例50:N-(2,6-ジクロロベング イル)-4-[2-(ヒドロキシメチル)フェニル]-L-フェニルアラニン

 液を酢酸エチルおよび水で分配した。酢酸エチル層を硫酸マガネシウムで乾燥し、蒸発させてN−(2,6 −ジクロロペンゾイル)−4−[2−(ヒドロキシメチル)フェニルリーL−フェニルアラニンメチルエステル(0,24g)を得た。ESMS: m/z 480 ([M+Na]\*)。

2)上記で得た生成物を製造例1の記載と同様の様式で 加木分解して標記化合物(0.2g)を得た。ESMS:m /z 450([M+Li]<sup>†</sup>)。

【0170】製造例51:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(メトキシメチル)フェニル]-L-フ ェニルアラニン

1)  $N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-[2-(ヒドロキシメチル)フェニル]-L-フェニルアラニンメチルエステル(0.15g)、CBr<math>_4$ (0.22g)およびPP $_3$ (0.173g)の塩化メチレン(5mL)混合物を、窓温で18時間撹拌した。溶媒を薫発させ、残途をシリカゲルブラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出版、塩化メチレン/布能エチル(9.1)-(8:1)) 所頼 全行なって $N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-[2-(プロモメチル)フェニル]-L-フェニルアラニンメチルエステル(0.12g)を得た。ESMS:<math>_{1/2}$ 522 (MHT)。

2)上記で得た生成物(0,04g)およびNaOMe(0,04g)のDMF(3mL)混合物を整慮し18時間機能した。DMFを除去し、残虚を酢酸エチルおよび水で分配した。太陽を分離し、1N塩酸でp日4に関係。 1N塩酸で力4次の水冷し、硫酸マグネンウムで乾燥、蒸発させた。残能を1PLC(溶出液、60%アセトニトリル、0.1%CF3COO(溶出液、40%水)精製を行なって、填泥化合物(9.4mg)を得た。ESMS: m/z 480([M+Na I])。

【0171】製造例52:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-(2-カルボキシフェニル)-L-フェニル アラニン

1)N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-ホル ミルフェニル) - L - フェニルアラニンメチルエステル (104mg)を、約40℃にまで加温することによりア セトン(700 µ L)に溶解した。次いで、40℃に温め たKMnO4(61.2mg)のアセトン(900µL)およ U水(130 $\mu$ L)混合溶液を1時間かけて加え、生じた 混合物を同温度でさらに2時間撹拌した。混合物をセラ イト濾渦し、アセトンで洗浄した。濾液を水に溶かし、 1 N塩酸でおよそ p H 2 に酸性化し、酢酸エチルで抽出 した。抽出液を併せて、硫酸マグネシウムで乾燥し、蒸 発させた。残渣をシリカゲルカラム(溶出液、トルエン 次いでトルエン/酢酸エチル(20:1~3:1に勾 配))精製を行なって、N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-カルボキシフェニル)-L-フェニルア ラニンメチルエステル(85.0mg)を得た。ESM S: m/z 472 (MH+).

- 2)上記で得た生成物を製造例1の記載と同様の様式で 加水分解して、標記化合物(34.1mg)を得た。ES MS: m/2 458(MH\*)。
- 【0172】製造例53:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(N-ベンジルカルバモイル)フェニ ル]-L-フェニルアラニン
- 1) Nー(2,6ージクロロペンゾイル)ー4ー(2ーカルボキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(51.9 mg)を無木DMF(1 mL)に溶解し、ED C(2 5.3 mg)、HOBT(2 0.2 mg)、D1 EA (2 8.7  $\mu$ L)およびペンジルアミン(1 4.4  $\mu$ L)を加また。生じた流合物を室素下室直で2 0 時間競拝し、財産エチルを用いて希吹、1 N 塩酸、飽和炭酸大素ナトリウム、木および食塩木で洗浄した。有機層を確瞭マグネシウムで破壊し、蒸発させた。残造をシリカゲルカラ 人溶出板、ヘキサン/一部をエチル(1:1-1:2))精製を行なって、Nー(6・ジクロロベンゾイル)ー4ー[2-(Nーペンジルカルパモイル)フェニル]ーLーフェニルアラニンメチルエステル(48.9 mg)を得た。ESMS: $\frac{1}{2}$  5 6 1 (MHT)。
- 2)上記で得た生成物を製造例1の記載と同様の様式で 加水分解して、標記化合物(34.2mg)を得た。ES MS: m/z 547(MH\*)。
- 以下の化合物(製造例54~59)を、製造例53に記載 と類似の様式で製造した。
- 【0173】製造例54:N-(2,6-ジクロロペング イル)-4-[2-(N-メチルカルバモイル)フェニル]-L-フェニルアラニン。ESMS:<math>m/z 471(MH<sup>-</sup>)。
- 【0174】製造例55:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-(N-n-ブチルカルバモイル)フェニル]-L-フェニルアラニン。ESMS:<math>m/z 513 (MH<sup>+</sup>)。
- 【0175】製造例56:N-(2,6-ジクロロベング イル) $-4-[2-[N-(2-E)^2+V])$ カルパ モイル]フェニル]ーLーフェニルアラニン。ESMS: w/z 501(MH<sup>+</sup>)。
- 【0176】製造例57:N-(2,6-ジクロロペンゾ イル)-4-[2-[N-(3-EFn+ンプロビル)カルボモイル]フェニル]-L-フェニルアラニン。ESMS:<math>m/2515(MH<sup>7</sup>)。
- [0177] 製造例58:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル) -4-[2-(N,N-ジメチルカルパモイル)フェニル]-L-フェニルアラニン。ESMS:<math>m/2 485 (MH<sup>+</sup>).
- 【0178】製造例59:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-4-[2-[N-(2-モルホリノエチル)カルバ モイル]フェニル]-L-フェニルアラニン。ESMS:  $\mathbf{w}(\mathbf{z} = \mathbf{570} \, (\mathbf{MH}^{+})_{\circ}$
- 【0179】製造例60:N-(2,6-ジクロロベンゾ

- イル) 4 [2 (カルバモイル) フェニル] L フェ ニルアラニン
- 1)  $N-(2,6-\bar{\wp}/2$  ロロベンゾイル)  $-4-(2-\pi)n$  ポキシフェニル) -L-7 ェニルアラニンメチルエステル(5.2、6 mg)を無木下 HF (1 mL) に溶解し、カルボニルジイミダゾール(3.6、1 mg)を加え、混合物を窒素下室温で2 時間撹拌した。水酸化アンモニウム(2.9% 水溶液、 $13.5 \mu$  L)を加え、混合物を含らに2.2 時間撹拌した。次いで、混合物を脅酸エチルで抽出した。該曲出液を1 N 塩酸、熱料尿酸水素ナトリウム3 はび食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで洗燥、蒸発させた。疾症をジリカゲルカラム(溶出液、トルエン/所酸エチル(1:1))精製を行なって、 $N-(2,6-\bar{\wp}/2)$  ロロベンゾイル)  $-4-(2-\pi)n$  バーイルフェニル) -1 ニールフェニルアラニンメチルエステル(48.1 mg)を得た。ESMS:m/2 47.1 (MHT)。
- 2)上記で得た生成物を製造例1の記載と同様の様式で LiOH(3当量)を用いて加水分解して、標記化合物 (41.6mg)を得た。ESMS: m/2 457(M H<sup>+</sup>)。
- 【0180】製造例61:N-(2,6-ジクロロベンプ イル)-4-[2-[(N-メタンスルホニル)カルバモイ ル]フェニル]-L-フェニルアラニン
- 1) N-(2.6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-カル ボキシフェニル) - L - フェニルアラニンメチルエステ ル(57.0mg)を無水THF(1mL)に溶解し、カル ボニルジイミダゾール(23.5 mg)を加え、混合物を 窒素下室温で2時間撹拌した。メタンスルホンアミド (17.2mg)およびDBU(27μL)を加え、混合物 をさらに18時間撹拌した。次いで、混合物を40℃ま で加熱し、該温度で7時間撹拌し、室温まで冷却、酢酸 エチルで希釈し、1N塩酸次いで食塩水で洗浄し、硫酸 マグネシウムで乾燥、蒸発させた。残渣をシリカゲルプ レパラティブTLC(溶出液、塩化メチレン:メタノー ル(100:1~10:1))精製を行なって、N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-[2-[N-(メタンスル ホニル)カルバモイル]フェニル]ー [. - フェニルアラニ ンメチルエステル(37.0mg)を得た。ESMS:m/z 5 4 9 (MH+).
- 2)上記で得た生成物を製造例1の記載と同様の様式で LiOH(3当脳を用いて加水分解して、標記化合物 (36mg)を得た。ESMS: a/2 535 (6MH\*)。 【0181】製造例62: N-(2-クロロー4ーニト ロペンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フ ェニルアラニン
- 1) N-(2-クロロ-4-ニトロペンゾイル)-4-(2 -メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエ ステルを、塩化2,6-ジクロロペンゾイルを2-クロ ロ-4-ニトロペンゾイルクロリドに置き換える以外 は、製造例1-1)、2)、3)および4)に記載の方法と

同様の様式で製造した。

2)次いで、上記で得た該メチルエステル体を製造例1
 5)の記載と同様の様式で加水分解して、標記化合物を得た。ESMS:m/z 455(MH\*)。

【0182】製造例63:N-(4-アミノ-2-クロロベンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1)ラネーニッケル(0.4mL、水に50%分散)を、N -(2-クロロー4-ニトロベンゾイル)-4-(2-メ トキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステ ル(1.04g)の無水メタノール(50mL)溶液に加 え、混合物をH。雰囲気下室温で3.5時間撹拌した。次 いで、混合物をセライト濾過し、メタノールで洗浄し た。濾液を蒸発させ、残渣をシリカゲリフラッシュカラ ムクロマトグラフィー(溶出液、塩化メチレン/メタノ ール(100:1~20:1))精製を行なって、N-(4 ーアミノー2ークロロベンゾイル)-4-(2-メトキシ フェニル)ーL-フェニルアラニンメチルエステル(88 7 mg)を製造した。ESMS:m/z 439(MH\*)。 上記化合物は4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニ ルアラニンメチルエステル・塩酸塩をEDCおよびHO BTを用いて、製造例2に記載と類似の様式で4-アミ ノー2ークロロ安息香酸とカップリング反応させること でも製造される。

2)上記で得た生収物(5  $\tau$ .0 m g)を、製造例  $\tau$  = 5) の記載と間様の様式でTHF/メタノール混合油中、L i 〇日を用いて加水分解した。溶媒を除去し、残違を水 に溶解した。混合物を  $\tau$  10 %の  $\tau$  2  $\tau$  2  $\tau$  5 円  $\tau$  5 に溶性化し、酢酸エチルで抽出、硫酸マグネシウム で破燥し、蒸発させた。残速を  $\tau$  9  $\tau$  7  $\tau$  6  $\tau$  7  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  8  $\tau$  7  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  8  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  8  $\tau$  8  $\tau$  9  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  8  $\tau$  9  $\tau$  7  $\tau$  8  $\tau$  8  $\tau$  9  $\tau$ 

【0183】製造例64:N-[2-クロロー4-(メタ ンスルホニルアミノ)ベンゾイル]-4-(2-メトキシ フェニル)-L-フェニルアラニン

1) N - (4 - アミノ - 2 - クロロペンゾイル) - 4 - (2 - メトキシフェニル) - L - フェニルアラニンメテルステル(5 6. 6. mg)のD I E A (6 6. 6 μ L) を含有した無水塩化メチレン(1 m L) 溶液に、Me S O<sub>2</sub> C I (2 4 μ L) を加えた。生じた混合物を譲渡下室温で3時間接押し、塩化メチレンで希景、1 N塩酸、水で洗浄し、硫酸セグネシウムで乾燥、蒸発させた。残渣をシリカゲルカラム(溶出酸、塩化メチレン)精製を行なって、N - (2 - クロー4 - (N、N - ジメクンスルボースドン) ベンゾイル] - 4 - (2 - メトキシフェニル) - L - フェニルアラニンメチルエステル(5 9. 4 mg)を得た。E S MS: m² = 595 6 MH¹)。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の様式でLiOH(3当量)を用いて加水分解して、標記化合

物(43.4mg)を得た。ESMS:m/z 503(M

以下の化合物(製造例65~68)を製造例64に記載と 類似の様式で製造した。

【0184】製造例65:N-[2-クロロー4ー(トリ フルオロメタンスルホニルアミノ)ペンプイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン。ES MS: $_{10}$ Z 557(MH<sup>+</sup>)。MeSO $_{2}$ C1をCF $_{3}$ SO 。C1に関連検えた。

- 【0185】製造例66:N-[2-クロロー4-(エト キシカルボニルアミノ)ペンゾイル]-4-(2-メトキ シフェニル)-L-フェニルアラニン。ESMS: m/z 497(MH<sup>+</sup>)。MeSO<sub>2</sub>ClをEtOCOClに置き 塊えた。

【0186】製造例67: N-[2-クロロ-4-(アセ チルアミノ)ベンゾイル]-4-(2-メトキシフェニル) -L-フェニルアラニン。ESMS: m/z 467(MH つ。MeSO-c1をAcC1に置き換えた。

【0187】製造例68:N-[2-クロロー4-(ベンゼンスルホニルアミノ)ベンゾイル)-4-(2- $\lambda$ トキシフェニル)ーL-フェニルアラニン。ESMS: $\mathbb{n}/\mathbb{z}$ 565(MH<sup>+</sup>)。MeSO<sub>2</sub>C1をPhSO<sub>2</sub>C1に置き換えた。

【0188】製造例69: N-(2-クロロ-4-ウレイドベンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン。

1)クロロスルホニルイソシアネート(16.4 μ L)をN ー(4ーアミノー2ークロベンゾイル)ー4ー(2ーメ トキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステ ル(55.2 mg)の無水でセトニトリル(1 mL)溶液に 加え、混合物を塗案下室温で1時間撹拌した。 飽和炭酸 酢酸エチルで抽出した。抽出液を併せて、確酸サグネシ ウムで乾燥、蒸発させた。 残液をシリカゲルブレバラテ ィブTLC(熔出液、クロロホルム/メタノール)精製を 行なった。

2)上記で得た生成物を製造例64の記載と同様の様式 でLiOHを用いて加水分解して標記化合物(24mg) を得た。ESMS:m/z 468(MH<sup>+</sup>)。

【0189】製造例70:N-[2-クロロ-4-(3-メチルチオウレイド)ペンゾイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1) Nー(4 ーアミノ - 2 ークロロペンゾイル)ー 4 ー(2 ーメトキシアエニル)ー Lーフェニルアラニンメチルエステル(5 5 . 1 mg)のD1 E  $\Lambda$ (2 2  $\mu$  L) およびDM  $\Lambda$  P (機健量)を含有した悪木DM F(1 mL)溶液に、メテルイソチオシアネート(4 3  $\mu$  L)を加えた。次いで、生じた混合動を密素下9 0 ℃で1 目加熱した。冷却後、混合物を耐像エチルで希釈し、1 N塩酸、飽和収酸水素ナトリウムおよび水で順及洗浄し、硫酸マグネシウムで

乾燥、 薬剤させた。 残益をシリカゲルブレバラティブT にて(溶出液、塩化メチレン/メタノール(15:1))精 製を行なって、N-(2-)0 ロロー4 -(3-)4 チルチオ ウレイド)ペンゾイル-(2-)4 トキシフェニル-(2-)5 トナンフェニル-(2-)7 エニルアラニンメチルエステル(22.7 mg)を 得た。 ESMS: -(x-5-)2 (20-(M+)2)。

2)上記で得た生成物を、製造例64の記載と同様の様式で加水分解して、標記化合物(22.0mg)を得た。 ESMS: m/z 498(MH<sup>+</sup>)。

【0190】製造例71:3-アセチル-N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1) 3 - アセチルー L - チロシンエチルエステルを、3 - アセチルー L - チロシン(5 g)のエタノール(3 0 m L) 溶液に塩化水素ガスを吹込むことで製造した。ジー t - ブチルジカルボネート(5 g)を、3 - アセチルー L - チロシンエチルエステル(5 g)の T H F (5 0 m L) 誌 はび I E A (10 m L) 溶液に加え、混合物を査証で終 夜焼拌した。 T H F を除去し、残液を水および塩化メチレンで分配した。有機層を分離し、硫酸マグネシウムで、酸素 蒸発さた。 残液をシリカゲルフラッシュカラム クロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル

(4:1))精製を行なって、N-(t-プトキシカルボニル)-3-アセチル-L-チロシンエチルエステル(4.3g)を得た。ESMS:m/z 352(MH<sup>†</sup>)。

2)無水ビリジン(1.1mL, 12.82mmo1)を、上記で待た生成物(1.5g)の塩化メチレン(15mL) 上記で待た生成物(1.5g)の塩化メチレン(15mL) 溶液に0で電操件下加えた。無木トリフルセコメタンス ルホン酸(1.1mL)を消下し、混合物を室温までゆっくりと昇温し、24時間撹拌した。混合物を塩化メチレンの表別し、1N 塩酸、食塩水、砂炭酸水素ナトリウムおよび食塩水で順次洗浄し、確酸マグネシウムで破燥、蒸発させて、N-(t-ブトキンカルボニル)-3-アセチルーの-(トリフルオロメタンスルホニル)-Lーチロシンエチルエステル(2.5g)を得た。ESMS:m/2 506((M+Na])\*\*

3)上配で得た生収物(0,3 g)のトルエン(3 mL)溶液 を、2 ーメトキンペンゼンボロン酸(0.13 g)、炭酸 カリウム(0,25 g)のトルエン/DMF(4/1 mL) 溶液に、窒素下で撹拌しながら加えた。Pd(PPh<sub>3</sub>)4(0.14 g)を加え、渡場、源域を産業をさせた。疫法を 耐酸エチルに溶解し、液場、高線を産業をさせた。疫法を 耐酸エチルに溶解し、水洗、硫酸マグネシウムで乾燥し、添発させた。疫法をシリカゲルフラッシュカラムクロャイグライー(宿出液、ヘキサン/酢酸エチル(2.5:1))精製を行なって、3 ーアセチルールー(tーブトキシカルボニル)ー4 ー(2 ーメトキシフェニル)ーレーフェニルアラニンエチルエステル(0.18 g)を得た。ESMS: m/z 442 (MH\*)。

4)上記で得た生成物(0.18g)のTFA/塩化メチレ

ン(8 m L、50% v / v)溶液を室温で1時間撹拌した。溶液を蒸発させ、高良空下で乾燥して3-アセチル - 4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン エチルエステル・TF A 塩を得た。

6)上記で得た生成物(0.05g)を、製造例1-5)の 記載と同様の製造で110日を用いて加水分解して、標 記化合物(46.5mg)を得た。融点87~89℃。E SMS:m/2 486 (MH\*)。

【0191】製造例72:3-アセチル-N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-フェニル-L-フェニルアラニン

2 - メトキシベンゼンボロン酸をベンゼンボロン酸に置き換える以外は、製造例 7 1 の記載と同様の様式で、固体の標記化合物を得た。 酸点 1 0 9 ~ 1 1 1 ℃。 E S M S: m/2 4 5 6 (MH")。

【0192】製造例73:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-3-(1-ヒドロキシエチル)-4-(2-メトキ シフェニル)-L-フェニルアラニン

1) N a  ${\rm BH_4}(1\,2\,{\rm mg})$ を、 $3-{\rm T} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t}$  の  ${\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t}$  の  ${\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t} {\rm t}$  の  ${\rm t} {\rm t}$  の  ${\rm t} {\rm t} {$ 

2)上記で得た生成物(0.040g)を、製造例1-5) の記載と同様の様式でL10Hを用いて加水分解して、 標記化合物(28mg)を得た。ESMS:m/z488(M H<sup>+</sup>)

【0193】製造例74:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-3-(1-ヒドロキシエチル)-4-フェニルー L-フェニルアラニン

標記化合物を、製造例73の記載と同様の方法で3-ア

セチルーNー(2,6ージクロロベンゾイル)ー4ーフェ ニルーLーフェニルアラニンエチルエステルから製造し た。融記 $115\sim117$   $^{\circ}$   $^$ 

【0194】製造例75:N-(2,6-ジクロロベンゾ イル)-3-メトキシ-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1)3、4 ージヒドロキシーLーフェニルアラニンメチル エステルを、3、4 ージヒドロキシーLーフェニルアラ ニン(10g)のメタノール(100mL)溶液に塩化水素 を吹込むことで製造した。ジー t ーブチルジカルボやー ト(12.1g)を、該エステルのTHF(250mL)お よびD1EA(35.4 mL)溶液に加え、混合物を5分 間加温し、密湿で1時間接件した。 THFを除法し、表 道を木および酢酸エチルで分配した。 有機署を1N 塩 酸、食塩水で洗冷し、硫酸マメショウムクロマトグラ でたって、保出液、 ヘキサン/酢酸エチル(1:1))精製を でたって、月的のNー(t ーブトキシカルボニル)-3、 4 ージヒドロキシーLーフェニルアラニンメチルエステ ル(13.4g)を得た。ESMS:m/z 312(M HT)。

2) 塩化2,6-ジクロロベンジル(17,3g)を、N-(tープトキシカルボニル)-3.4-ジヒドロキシーL -フェニルアラニンメチルエステル(2.5g)、炭酸カ リウム(2.22g)およびn-Bu<sub>4</sub>NI(0.297g) のDMF(15mL)懸濁液に室温で加えた。混合物を室 温で終夜撹拌し、水で希釈、エーテルで抽出した。抽出 液を硫酸マグネシウムで乾燥し、蒸発させた。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン /塩化メチレン/酢酸エチル(5:5:1))精製を行な って、各々N-(t-プトキシカルボニル)-3,4-ビス(2,6-ジクロロベンジルオキシ)-L-フェニルア ラニンメチルエステル(2.0g、ESMS:m/z 63 6-ジクロロベンジルオキシ)-4-ヒドロキシーL-フェニルアラニンメチルエステル(0.39g、ESM S:m/z 470(MH+))および、N-(t-プトキシカ ルボニル)-4-(2,6-ジクロロベンジルオキシ)-3 -ヒドロキシ-L-フェニルアラニンメチルエステル (0,45g、ESMS:m/z 470(MH+))を得た。 3) N-(t-ブトキシカルボニル)-4-(2,6-ジク ロロベンジルオキシ)-3-ヒドロキシ-L-フェニル アラニンメチルエステル(0,45g)、炭酸カリウム (0.199g)およびn-Bu<sub>4</sub>NI(0.035g)のD MF(4,0mL)懸濁液に沃化メチル(0,072mL)を 加え、混合物を室温で終夜撹拌した。DMFを除去し、 残渣を水および酢酸エチルで分配した。有機層を分離 し、水溶液を酢酸エチルで抽出した。抽出液を併せて硫 酸マグネシウムで乾燥、蒸発させた。残渣をシリカゲル プレバラティブTLC (溶出液、ヘキサン/塩化メチレン/輪鞍エチル(3:3:1)) 精製を行なって、N-(t-7)キシカルボニル)-4-(2,6-ジクロロペンジルオキシ)-3-メトキシーLーフェニルアラニンメチルエステル(0.396g)を得た。<math>ESMS:u/z-4.8 (MHT)。

5)無水ピリジン(0.15mL)を、上記で得た生成物 (0,2g)の塩化メチレン(3,0mL)溶液に0℃で撹拌 しながら加えた。無水トリフルオロメタンスルホン酸 (0.16mL)を滴下し、混合物を室温までゆっくりと 昇温させ、室温で3時間撹拌した。混合物を塩化メチレ ンで希釈し、1N 塩酸、食塩水、飽和炭酸水素ナトリ ウムおよび食塩水で順次洗浄した。有機層を硫酸マグネ シウムで乾燥し、蒸発してN-(t-ブトキシカルボニ ル)-3-メトキシ-4-トリフルオロメタンスルホニ ルオキシー L-フェニルアラニンメチルエステル(0.2 8g)を得た。ESMS:m/z 457[(M+Na]\*)。 6)上記で得た生成物(0.28g)のDME(2.0mL) 溶液を、2-メトキシベンゼンボロン酸(0.112 g)、炭酸カリウム(0,21g)のDME(2,0mL)溶 液に窒素下で加えた。 Pd(PPh。)。(0.12g)を加 え、混合物を65℃で48時間加熱し、冷却、濾過して 溶媒を蒸発させた。残渣を酢酸エチルで抽出し、抽出液 を水洗し、乾燥、蒸発させた。残渣をシリカゲルプレパ ラティプTLC(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル(3: 1))精製を行なって、N-(t-ブトキシカルボニル)-3-メトキシー4-(2-メトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニンメチルエステル(0.02g)を製造した。 ESMS: m/z 438([M+Na]+).

7)上記で帯た生成物(0.055g)のTFA/塩化メチレン(1mL、50%v/v)混合物を空温で1時間撹拌し、蒸発させ、高真空下で燃焼した。残造の塩化メチレン(2mL)の水冷溶液に、DIFA(0.069mL)、塩化メチレン(1mL)溶液を加えた。混合物を空温まで 昇唱させ、終稅撹拌した。製造倒1と同様の検式で通常のワークアップ後、租物質を少りカゲルブレバラティブ TLC(掃削減、ペキサン/酢酸エチル(2:11))精製を行なって、Nー(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-メキシー4ー(2-メトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(0.04g)を得た。ESMS:m

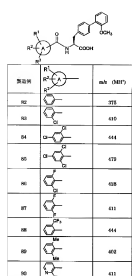
/2 488(MH<sup>+</sup>)。
8)上記で得た生成物(0.04g)を製造例1-5)の記載と同様の様式でLiOHを用いて加水分解して標記化合物(17.8mg)を得た。融点100~102℃。E
SMS: m/2 474(MH<sup>+</sup>)。

上記製造例に記載された方法と同様にして以下の化合物 を対応する物質から製造した。

【0195】 【表2】

製造例	化学構造式	m/z (MH*)
76	HO,C C N COOH	419
77	CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> NH	533
78	CH <sub>3</sub>	403
79	CH <sub>9</sub> O OCH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	518
80	CI NHCOCH	501
81	HOOC COOH	405 (M*)

【0196】 【表3】



90 【<del>0197】</del> 【表4】

表3の続き

	20.00	
製造例	R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> A	m/z (MH¹)
91	но <sub>х</sub> с	419
92	ÇF3	444
93	cı—(T)—	411
94	Me-N-CI	425
95	O <sup>1</sup>	403(M*)
96	<b>⊘</b> −	454
97	Me~~	417(M*)
98	OCH <sub>3</sub>	435(M*)
99	<b>○</b> <sup>™</sup>	405(M*)
99		458
101	O <sub>2</sub> N-{\bigcreak}-	420(M*)

【019

表3の続き

	製造例	R <sup>2</sup> A	m/z (MH†)
	102	Me \	432
	103	() ()	377(M*)
	104	CH <sub>3</sub> CONH	433
	105	CH <sub>3</sub> CONH	433
	106		563
,	107	Çi N Ci N	563

[表6] [0200] [表7]



R <sup>3</sup>		
製造例	R <sup>1</sup> A	m/z (MH*)
108	F—	399
109	₹	398
110	وَ ﴿	890(M°)

製造例	R <sup>8</sup>	R <sup>4</sup>	m/z (MH+)
111	-Н	-COOH	414
112	-Ме	-соон	428
113	-CF <sub>3</sub>	-соон	481
114	-CH2NHCH2Ph	-COOMe	547
115	-CH <sub>2</sub> NH-\(\big _{\bigN}\)	-COOMe	534
116	-CH <sub>2</sub> NH-	-COOMe	534

[0201] [表8]



製造例	$\mathbb{R}^6$	m/z (MH*)
117	————сн <sub>з</sub>	428
118	—€>—осн₃	444
119	OCH <sub>3</sub>	444
120	OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	458
121	OCOCH <sub>3</sub>	456
122	NH <sub>2</sub>	429
123	NHSO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	507
124	NHCOCH₃	471
125	NHCO₂CH₃	487
126	NHCO(CH₂)₄CH₃	527

[0202]



	->- 'C  □		
製造例	R <sup>6</sup>	R <sup>4</sup>	m/z (MH+)
127		COOMe	429
128	(S)	соон	420
129		соон	415
130		соон	454

[0203]

製造例	R <sup>9</sup>	R <sup>10</sup>	m/z (MH+)
131	OH → CH <sub>3</sub>	н	518
132	Н	N(CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	559
133	н	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	573
134	н	^N \s	589

【0204】製造例135:N-(2,6-ジクロロペン ゾイル)-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-L-フェ ニルアラニン

- 1)N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-O-(トリフル オロメタンスルホニル)-L-チロシンメチルエステル を、製造例5-1)および2)の記載と同様の方法で製造 した。
- 2)上記で得た生成物(3.00g)、ヘキサメチルニスズ (1.96g)および無水上iCl(0.76g)のジオキサ ン(30mL)混合物に窒素下で、Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(0.3 4g)を加え、混合物を98℃で3時間加熱した。混合物を分却し、静骸エチルで希釈、セライト濾過し、蒸給

させた、残骸をマリカブルカウェク ロマトグラフィー (常出液、静酸エチル/へキサン(1:3))精製を行なって、N-(2,6-5)クロロベンブイル) -4-1リメチルスタニオーLーフェニルアラニンメチルエステル(2.46g)を得た。ESMS: w/2 516 ( $MH^+$ )および514 (M-H)"。

3)上記で得た生成物(0.17g)および1-プロモー 2,6-ジフルオロベンゼン(95mg)/トルエン(2m し)混合物に窒素下で、Pd(PPh<sub>g</sub>)<sub>4</sub>(0.02g)を加 え、混合物を110でで2時間加熱した。混合物を蒸発 させた。残酷をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (常出接、前離エチル/ヘキサン(1:3))頼軽を行なっ て、N-(2,6-ジタロ ロベングイル)-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエ ステル(58 mg)を得た。ESMS: m/z 464(MH ")、486(M\*+Na)および562(M-H)"。 4)上記で得た生成物(0.05 g)を製造例1-5)に 記載の通り1.01年周小で加大分解して、標記化合物 (0.04 g)を得た。ESMS: m/z 450(MH\*)、

472(M\*+Na)および448(M-H)\*。 以下の化合物(製造例136~140)を、1-ブロモー 2,6-ジフルオロペンゼンを必要なブロモペンゼンで 置き換える以外は、製造例135の記載と同様の製法で 製造した。

【0205】 【表11】

ÇI	o.	
	√N a	Соон

製造例	R <sup>6</sup>	MS, m/z
136	OMe	449 (M-H)
137	<b>~</b> \	415 (MH*)
138	NC NC	439 (MH*)
139	F OMe	492 (MH <sup>+</sup> )
140	CF <sub>3</sub>	498 (MH*)

【0206】以下の化合物(製造例141~146)を、 2-メトキシベンゼンボロン酸を必要なベンゼンボロン 酸と置き換える以外は、製造例5の記載と同様の製法で 製造した。 【0207】 【表12】



製造例	$\mathbb{R}^6$	MS: m/z	融点℃
141	CI	484 (MH⁺)	
142	NC ————————————————————————————————————	499(MH*)	
143	MeS	460(MH*)	
144	MeO N	476(MH*)	
145	Me Me	442(MH*)	200-201
146	CF <sub>3</sub>	550(MH+)	259-260

【0208】以下の化合物(製造例147~149)を、 1,3-ジメトキシベンゼンを必要なベンゼンに置き換える以外は、製造例7の記載と同様の方法で製造した。 【0209】 【表13】



製造例	R <sup>6</sup>	MS: m/z	融点℃
147	MeO Me OMe	532 (MH*)	114-115
148	MeO Me	488 (MH*)	233-234
149	MeO n-Pr	516 (MH*)	238-239 (分解)

【0210】製造例150:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2-シアノ-6-カルバモイルフェニ ル)-L-フェニルアラニン

1)2,6ージシアノベンゼンボロン酸(0.516g)は
L/0.5mL)混合物に窒素ドで、Nー(2,6ージクロ
L/0.5mL)混合物に窒素ドで、Nー(2,6ージクロ
ロベングイル)ーのー(トリフルオロメタンスルホニル)
ーしーチロシンメチルエステル(0.5g)を加えた。P
d(PPh<sub>3</sub>),他媒(0.1g)を加え、混合物を80℃で
5時間加熱した。混合物を希却し、育機工チルで希釈、水および食塩水で順次洗浄した。有機量を確酸マグネシウムで乾燥、振発させ、光速をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(3:1))精製を行なって、Nー(2,6ージクロロベングイ
ル)ー4ー(2ーシアノー6ーカルバモイルフェニル)ー
Lーフェニルアラニンメチルエステル(325mg)を得た。ESMS:m/2 496(MH<sup>\*</sup>)、494(MーH)。

2)上配で得た生収物(150mg)を、製造例1-5)に 記載の通9LiOHを用いて加水分解して、標記化合物 (0.06g)を得た。MS: m/2 465(MH")。 [0211]製造例151: N-(2,6-ジクロロペン ゾイル)-4-(2,6-ジシアノフェニル)ーL-フェニ ルアラニン

1)2,6-ジシアノベンゼンボロン酸(0.516g)お よび悪水炭酸カリウム(0.2g)のトルエン(10mL) 混合物に窒素下で、N-(2,6-ジクロロベンゾイル) -O-(トリフルオロメタンスルホニル)-L-チロシン メチルエステル(0.5g)を加えた。Pd(PPh。)  $_4(0.1\,\mathrm{g})$ を加え、混合物を $9\,0\,\mathrm{U}$ で 8 時間加熱した。混合物を冷却し、酢酸エチルで希釈、水および食塩水で順次洗浄した。有機隔を硫酸・グネシウムで乾燥し、蒸をさせ、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:1))精製を行なって、N $-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジンア/フェニル)-Lーフェニルアラニンメチルエステル(<math>5\,\mathrm{Rm}\,\mathrm{g}$ )を得た。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の製法で加水分解して標記化合物を得た。MS: m/z 48  $2(MH^*)$ 。

 $[0\ 2\ 1\ 2]$  製造例  $[1\ 5\ 2\ : N-(2\ ,6-:)^2$   $\rho$   $\, \Box$   $\nu$ ン  $\gamma$   $\gamma$   $\nu$ )  $-4-(2-(x+\mu x_2 \nu x_3 - \nu x_5 \nu x_5)^2 - \nu$   $-2\nu$   $-2\nu$ 

1)N-(2,6-ジウロロペンゾイル)-4-[2-(メチルチオ)フェニル]-L-フェニルアラニンメチルエステル(0,35g)を塩化メチレン(5mL)に溶解した。m CPBA(50~60%,0.255g)を0でで加え、混合物を0でで2時間競拌した。混合物を砂ででなが、10分人で解し、減過、蒸発させた。残量をシリカヴルカラムのマトグラフィー(溶出液、酢酸エテル/~キサン(1:3))精製を行なって、N-(2,6-ジウロロベンゾイル)-4-[2-(メチルススポニル)フェニル]-L-フェニルアラニンメチルエステル(0,125g、ESMS:m/z 506(MH\*)、528(M\*+N)

a)、504(M<sup>-</sup>-1))、およびN-(2,6-ジクロロ ベンノイル)-4-[2-(メチルスルフィニル)フェニ ル]-L-フェニルアラニンメチルエステル(2個のジア ステレオマー混合物、0,227mg、ESMS:m/z 490(MH<sup>-</sup>)、512(M<sup>-</sup>+Na)、488(M-1)<sup>-</sup>を得た。

2 ) N - (2, 6 - ジクロロベンゾイル) - 4 - [2 - (メチルスルホニル) フェニル| - L - フェニルアラニンメチル エステルを、 製造倒1 - 5) に記載の通り L i O Hを用 いて加水分解して、N - (2, 6 - ジクロロベンゾイル) - 4 - [2 - (x + x x + x

3)Nー(2,6ージクロロベンゾイル)ー4ー[2ー(メチルスルフィニル)フェニル]ーLーフェニルアラニンメチルエステル(2側のジアステレオマー混合物)を、製造例1ー5)に記載の通りLiOHを用いて加木分解して、Nー(2,6ージクロロベンゾイル)ー4ー[2ー(メチルンルフィエル)フェニル]ーフェニルアラニン(2側のジアステレオマー混合物)を得た。混合物を塩化メチレンに終かし、固体を連進して集め、塩化メチレンに移かし、固体を連進して集め、塩化メチレンに移かし、固体を連進して集め、塩化メチレンでルー4ー(2ー(メチルスルフィニル)フェニル]ーLーフェニルアラニンの一方のジアステレオマー(152A)(80mg)を得た。ESMS:m/z476(MH\*)、498(M\*+Na)、474(M-H)"。

1H-MMR(DMSO-d<sub>e</sub>): 6 2.41(s, 3H), 2.97(m, 1H), 3.2(d d, 1H), 4.72(m, 1H), 7.32(m, 3H), 7.4(m, 5H), 7.6-7.7(m, 2H), 8.0(d, 1H), 9.15(d, 1H)。 建液を蒸発させ、残液を結晶化(酢酸エチル/ヘキサンから)させてN-(2,6-ジクロペンソイル)-4-[2-(メチルスルフィニル)フェニル]-L-フェニルアラニンの他方のジアステレオマー(152C)(44mg)を特た。ESMS: m/z 476(MH<sup>+</sup>), 498(M<sup>+</sup>+Na), 474(M-H)<sup>-</sup>。

 $^{1}$ HーNMR (DMSO-d<sub>o</sub>):  $\delta$  2.4 3(s, 3H), 2.98(m, 1H), 3.22(m, 1H), 4.74(m, 1H), 7.32(m, 3H), 7.4(m, 5H), 7.6-7.7(m, 2H), 8.0(d, 1H), 9.15(d, 1H), [0 2 1 3] 製造例153:N-(2, 6-ジルロマンメイル)-4-(2, 6-ジルトキシ-3-フルオロフェニル)-Lーフェニルアラニン(15 3 A) 討よびN-(2, 6-ジルオロフェニル)-1-フェニルアカニン(15 3 A) 討よびN-(2, 6-ジルオロフェニル)-Lーフェニルアラニン(15 3 B)

1) N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエスアル(232mg)を窒素下で無水アセトニトリル(10mL)に溶解し、3.5-ジクロロー1-フルオロビリジ コウムトリフルオロメタンスルホン酸塩(85%、35 3mg)を加え、混合物を1日還流した。さらに3,5 - ジクロロー1ーフルオロビリジニウムトリフルオロメタンスルホン酸塩(175mg)を加え、混合物をさらに1日遷流した。次いで混合物を濃糊し、残液を水に溶かし、塩化メチャレンで抽出した。抽出液を態度以酸水素ナトリウム、水で洗浄し、硫酸・グネシウムや乾燥、濾過・セス素発させた。残液をシリカゲルプレパラティブ丁して(器出液、ヘキサン/酢酸エチル(5:1-2:1))精製を行なって、Nー(2,6 - ジタロロベンジイル)ー4(2,6 - ジメトキシー3,0 - フルオロフェニル)ーレーフェニルアラニンメチルエステル(109mg)およびNー(2,6 - ジタトロロベンゾイル)ー4(2,6 - ジタトコンイル)ームー(2,6 - ジストコンプイル)ー4 - (2,6 - ジストコンプイル)ー4 - (2,6 - ジストコンプイル)ー4 - (2,6 - ジストコンプイル)ー4 - (2,6 - ジストコンア・フェニル)ー L - フェニルアラニンメチルエステル(37mg)を含た。

【0214】製造例154:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,3-メチレンジオキシー5-フルオ ロー6-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン 標配化合物を製造例153の配載と同様の様式で製造し た。融紅198~199℃。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方法で加水分解して、標記化合物を得た。融点138~138~139℃; MS: m/z 629(MH<sup>+</sup>)。

【0216】製造例156:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(4-アリルアミノ-2,6-ジメトキシ フェニル)-L-フェニルアラニン

1)N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[4-[(N -アリル-N-t-ブトキシカルボニルアミノ)-2,6 ージメトキシフェニル]ーLーフェニルアラニンメチル エステル(1.25g)を塩化メチレン(10 mL)に溶解 し、TFA(10 mL)を加え、温合物を密集下弦量で 1.5時間撹拌した。混合物を高葉を生化、残液を塩化メ チレンに溶かし、飽和炭酸水素ナトリウムで液やし、硫 酸マグネシウムで乾燥、濾過し、蒸発させた。残液をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ペキサン /酢酸エチル(5:10-1:1))精製を行なって、Nー (2,6 ージクロロベンゾイル)ー4ー(4ーアリルアミノ ー2,6 ージメトキシフェニルーLーフェニル・アラニン メチルエステル(938 mg)を得た。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方法で加水分解して、標記化合物を得た。融点262~263℃(分解);MS:m/z 529(MH\*)。

【0217】製造例157:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(4-アミノ-2,6-ジメトキシフェニ ル)-1.-フェニルアラニン

1) Nー(2,6ージクロロベンゾイル)-4ー(4-アリルアミノ-2,6ージメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(0,9 8g)を、棄業下でアセトニトリル/水(40mL、84:16)に溶解した。ウィルキンソン強媒(79mg)を加え、混合物を沸騰させた。2時間後、さらに微媒(170mg)を加え、反応をさらに6時間続けた。溶媒を蒸発させ、残留の水をアセトニトリルと共蒸発させた。残法をかりカゲルブレバラィブTLC(溶出液、ヘキサン/節軟エチル(2:1~1:2))精製を行なって、Nー(2,6ージカトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(708mg)を得た。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方法で加水分解して、標記化合物を得た。 融点221~2 22℃; MS: m/z 489(MH\*)。 (0218) 製造例158: N-(2.6-ジクロロベン

ゾイル) -4-(4-x) キキシカルボニルアミノ-2, 6 ジメトキシフェニか) -1- フェニルアラニン 製造例 64 の配載と同様の製法で、N-(2, 6-ジクロ ロベンゾイル) -4- -(4-アミノ-2, 6-ジメトキシ フェニル) -1- フェニルアラニンメチルエステルと、 Me  $SO_2CI$  の代わりにMe OCOCI を反応させる ことにより、標記化合物を得た。酸点 2 3 5 -2 3 6 $\mathbb{C}^1$  (S) MS: m-2 =5 +8 (MHT)。

【0219】製造例159:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(4-アセチルアミノ-2,6-ジメトキ フェニル)-L-フェニルアラニン

製造例64の記載と同様の製法で、N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-デミノ-2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニンチルエステルと、MeSO<sub>2</sub>C1の代わりにMeCOC1を反応させることにより、様記化合物を得た。磁点243~244°C:

MS: m/z 531(MH+).

【0220】製造例160:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[4-(3-メチルウレイド)-2,6-ジ メトキシフェニル]-L-フェニルアラニン

製造例7 0 の記載と同様の製法で、N - (2, 6 - ジクロ ロベングイル) - 4 - (4 - 7 + ) - 2, 6 - ジメトキン フェニル) - L - フェニルアラニンメチルエステルと、M - N C S の代わりにM - N C O を反応させることにより、標記化合物を得た。 酸点 2 0 6 - 2 0 7 + C : M S : m - - - 2 7 + 7 (M H  $^{-}$ ).

【0221】製造例161:N-(2,6-ジクロロベン ソイル)-4-[4-[3-(2-メチルフェニル)ウレイド]-2,6-ジメトキシフェニル]-L-フェニルアラニン

製造例70の記載と同様の製法で、N-(2,6-ジクロ ロベンブイル)-4-(4-アミノ-2,6-ジメトキシ フェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステルと、 MeNCSの代わりに2-メチルフェニルイソシアネー トを反応させることにより、標準化合物を得た。融点1

94~195℃; MS:m/z 622(MH<sup>\*</sup>)。 【0222】製造例162:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(3-メチルチ

オウレイド)フェニル]ー Lーフェニルアラニン

【0223】製造例163:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[(メチルスル ホニル)アミノ]フェニル]-L-フェニルアラニン

製造例 64 の記載と同様の様式で、N-(2,6-i)クロ ロベンゾイル) -4-(2,6-i)メトキシ-4-7ミノフェニル) -1-7ニルアテニンメチルエステルから 出発して裸部化合物を得た。MS:m/z 567(MH) 形):機点  $15.4 \sim 15.5$  ℃。

【0224】製造例164:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(ジメチルアミ ノ)フェニル]-L-フェニルアラニン

【0225】製造例165:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(4-メチルカルバモイル-2,6-ジメ トキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1)4-(1,3-ジオキソラン-2-イル)-2,6-ジ メトキシベンゼンボロン酸をN-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-O-(トリフルオロメタンスルホニル)-L- チロシンメチルエステルと、製造例7-2)の記載と同様の様式で反応させて、N-(2,6 ージクロロペンゾイル)-4-[4-(1,3 ージオキソラン-2-イル)-2,6 ージメトキシフェニル]-Lーフェニルアラニンメチルエステルを得た。

2)上記で得た生成物をTHF(60mL)に溶解し、5 %塩酸(3 0mL)を該溶液に加えた。混合物を密素下室 塩で3時間段料した。混合物を塩化メナレンで抽出し、硫 酸マグネシウムで乾燥、濾過し、蒸発させた。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ペキサン / 酢酸エチル(2:1~1:1))精製を行なって、Nー (2,6-ジクロロベンゾイル)ー4-(4-ホルミルー 2,6-ジメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメ チルエステル(2.06g)を得た。 3)上記で得た生成物を、製造例52-1)の記載と同様の製法で酸化して、N-(2,6-ジクロロベンゾイル) -4-(4-カルボキシ-2,6-ジメトキシフェニル) -L-フェニルアラニンメテルエステルを得た。

4)上記で得た生成物を製造例53の立戦と同様の製法 ベメチルアミンと反応させて、標記化合物を得た。M S:m/z 531(MHT): 融点251-252℃。 【0226】以下の化合物(製造例166~171)を、 製造例53の記載と同様の方法で、N-(2,6-ジクロ ロベンゾイル)-4-(4-カルボキシー2,6-ジメト キシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル および適当なアミンを用いて製造した。

【0227】 【表14】

	MeO R1
1	OMe
	~
C H	соон

製造例	R <sup>11</sup>	m/z MH*	融点℃
166	-CONMe <sub>2</sub>	545	219-221
167	-CONHBn	607	153-154
168	-CONH-i-Pr	559	261-262
169	-CONH(CH2)3OH	575	222-223
170	-CO-N N-Me	614	234-235
171	-conH~~N_O	630	268-269

【0228】製造例172:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(4-カルボキシ-2,6-ジメトキシフ ェニル)-L-フェニルアラニン

N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-カルボキシー2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを製造例1-5)の記載と同様の製法で加水分解して、標記化合物を得た。<math>MS:m/z51 $(MH^7): 滅点277~278℃$ 

【0229】製造例173:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[4-(メタンスルホニルアミノ)カルボニ ル-2,6-ジメトキフェニル]-L-フェニルアラニン 製造例61の記載と同様の製法で、N-(2,6-ジクロ 【0230】製造例174:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシ-3-メトキシメト キシフェニル)-L-フェニルアラニン

1)2,6-ジメトキシー3-メトキシメトキシベンゼンボロン酸約よびN-(2,6-ジクロロベンゾイル)-〇-(トリフルオロメタンスルホニル)-L-チロシンメチルエステルを、製造例7-2)の記載と同様の方法でカップリング反応させて、N-(2,6-ジクロベンゾイ

ル)-4-(2,6-ジメトキシ-3-メトキシメトキシ フェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを得 \*

2)上記で得た生成物を製造例7-3)の記載と同様の製法に従って加水分解して、標記化合物を得た。MS:m/z 534(MH\*); 融点156~157℃。

【0231】製造例175:N-(2,6-ジクロロベン ソイル)-4-(2,6-ジメトキシ-3-ヒドロキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1) N - (2, 6 - ジカロロペンゾイル) - 4 - (2, 6 - ジ メトキシー3 - メトキシメトキシフェニル) - L - フェ エルアラニンメチルエステル(16 fmg)をメタノール (5 mL) に溶解し、塩酸の4 Mジオキサン溶液(1 mL) を該混合物に加えた。混合物を塗鼠で3 時間脱非した。 混合物を蒸発させ、残渣を水(40 mL) に溶かし、塩化 メチレンで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥 し、濾温、薬鼻をせた。残液をシリカゲルブレバラティ ブTLC (溶出液、ヘキサン/ 酢酸エチル(3 : 1 ~ 1 : 1)) 精製を行なって、N - (2, 6 - ジクロロベンゾイ ル) - 4 - (2, 6 - ジメトキシー3 - ヒドロキシフェニ ル) - L - フェニルアラニンメチルエステル(145 m g)を骨た。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の製 法で加水分解して、標記化合物を得た。融点164~1 65℃; MS: m/z 490(MH<sup>+</sup>)。

【0232】製造例 $176:N-[2-\rho$ ロロー4-(tープトキシカルボニル)ペンソイル]-4-(2-メトキシフェニル) - L -フェニルアラニン

1)  $2-\rho$ ロロー4ー(tープトキシカルボニル)安息香酸を4ー(2ーメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニ メチルエステル(製造例1ー3) 由来の透離アミン)と、製造例2ー1)の記載と同様の製法を用いてカップ リング反応させて、N-[2- $\rho$ 0ー4ー(tープトキシカルボニル)ペンソイル]-4ー(2ーメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエステル(0.332 g)を得た。

3)上記で得た生成物(19.8 mg)を製造例1-5)の 記載と同様の方法で加水分解して、標記化合物(17.5 mg)を得た。MS:(m/z) 508(M-H)。 [0233]製造例177:N-[2-クロロ-4-カ ルボキシベンゾイル]-4-(2-メトキシフェニル)-Lーフェニルアラニン

1) N-[2-クロロ-4-(t-ブトキシカルボニル)ベンブイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル(305 mg)を蛮薬下無木塩化メチレン(2mL)に溶解し、TFA(2mL)を加えた。混合物を拡温で2時間撹拌して、N-[2-クロロ-4-カルボキシベンブイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル(315 mg)を得た。

2)次いで、上記で得た生成物(48.6mg)を製造例1 -5)の記載と同様の製法で加水分解して、N-[2-クロロ-4-カルボキシベングイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン(42.9mg)を得た。MS:(m/z) 452(M-H)<sup>-</sup>。

【0234】製造例178:N-[2-クロロ-4-カ ルバモイルベンゾイル]-4-(2-メトキシフェニル) -L-フェニルアラニン

標配化合物を、 $N-[2-\rho n - 4-\rho n + 2-\rho n]$  標配化合物を、 $N-[2-\rho n - 4-\rho n + 2-\rho n]$  ー  $N-[2-\rho n - 2-\rho n]$  一  $N-[2-\rho n - 2-\rho n]$ 

【0235】 製造例 179:  $N-[2-\rho \pi n-4-[N-(メタンスルホニル) カルパモイル] - ベンゾイル] - 4 (2-メトキシフェニル) - L - フェニルアラニン 標記化合物を、<math>N-[2-\rho \pi n-4-j n-k]$  サイル] -4-(2-χ + 2 n-k) - -2 n-k - -2

【0236】製造例180:N-[2-クロロー5-

[(トリフルオロメタンスルホニル)アミノ]ベンゾイル] -4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン 製造例62のカップリング工程の際の2-クロロー4-ニトロベンゾイルクロリドを2-クロロー5-ニトロベ ンゾイルクロリドで置き換える以外は、製造例62、6 3、64および65の記載と同様の製法で、標記化合物 を製造した。MS:(m/z) 555(M-H)。 【0237】製造例181:N-[2-クロロ-3-[(トリフルオロメタンスルホニル)アミノ]ベンゾイル] -4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン 製造例62のカップリング工程の際の2-クロロー4-ニトロベンゾイルクロリドを2-クロロー3-ニトロベ ンゾイルクロリドで置き換える以外は、製造例62.6 3. 64および65の記載と同様の製法で、標記化合物 を製造した。MS:(m/z) 555(M-H)。 【0238】製造例182:N-[2.6-ジクロロー4 -[(トリフルオロメタンスルホニル)アミノ]ベンゾイ

製造例6 2 のカップリング工程の際に 2,6 ージクロロー4ーニトロ安息香酸(米国等許第3,423,475号)を使用する点を除いては、製造例6 2、6 3、6 4および6 5 の記載と同様の製法を連続して行なうことで、標記化合物を得た。 MS: (m/z) 5 8 9 (MーH)<sup>-</sup> [(0 2 3 9] 製造例1 8 3: Nー[2 - クロロー4 - [(トリフルオロメタンスルポニル)アミノ|ベンゾイル] - 4 - (2,6 ージメトキンフェニル) - L - フェニルアラニン

ル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラ

ニン

4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメ ナルエステルを4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L ーフェニルアラニンメチルエステルで置き換える以外 は、製造例62、63、64および65の記載と同様の 製法を連続して行なうことで、標記化合物を製造した。 MS:(m/z)585(M-H)7。

【0240】製造例184:N-[2,6-ジクロロー4 -[(トリフルオロメタンスルホニル)アミノ]ベンゾイ  $\nu$ ]-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニル アラニン

塩化2.6 - ジクロロベンゾイルを2.6 - ジクロロー4 ニトロベンゾイルクロリドに、および4 - (2 - メト キシフェニル)ーレーフェニルアラニンメチルエステル を4 - (2.6 - ジメトキシフェニル)ー L - フェニルア ラニンメチルエステルに置き換える以外は、別途傾6 2、63、64および65の記載と同様の製法を連続して行なうことで概記化合物を製造した。MS:(m/z) 619 (M-H):

【0243】以下の化合物(製造例187~193)を、 MeSO<sub>2</sub>C1を必要な塩化アリールスルホニルに置き 換える以外は、製造例62、63、64および65の記 載と同様の製法で製造した。

 $[0\,2\,4\,4]$ 製造例 $1\,8\,7:N-[2-\rho u u-4-[((4-h y 7) ルオエメチルアエエル) アルプルイル] ー4-(2-メトキシアエエル) ーL-フェエルアラニン; ESMS: <math>m/z$  655  $(M^+Na)$ 、633  $(MH^+)$ 、631  $(M-H)^-$ 。

【0245】製造例188:N-[2- $\rho$ 口-4-(ト シルアミノ)ベングイル]-4-(2- $\lambda$ トキシフェニル)-L-フェニルアラニン;ESMS: $\mathbf{m}/\mathbf{z}$ 601( $\mathbf{M}^*$ +Na)、579( $\mathbf{M}$  $\mathbf{H}^*$ )、577( $\mathbf{M}$  $\mathbf{H}$ )"。

【0246】製造例189:N-[2-クロロ-4-[[(4-フルオロフェニル)スルホニル]アミノ]ペンゾイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン; ESMS: □/z 605(M\*+Na)、583(MH\*)、581(MH\*)。 【0247】製造例190:N-[2- $\rho$ ロロ-4-[[(4- $\chi$ トキシフェニル)スルホニル]アミノ|ベンゾイ ル]-4-(2- $\chi$ トキシフェニル)-L-フェニルアラ ニン;ESMS:m/z 617 (M\*+Na)、595 (M+M\*)、593 (M-M+M\*)、593 (M-M+M\*)

【0248】製造例191:N-[2-クロロ-4-[(2-チエニルスルホニル)アミノ]ペンゾイル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン;ES MS:m/z593(M\*+Na)、571(MH\*)、569 (M-H)-.

【0249】製造例192:N-[2-クロロー4-[[(2-メチルフェニル)スルホニル]アミノ]ペンソイ ル]-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラ ニン;ESMS:m/z 601(M\*+Na)、579(M H\*)、577(M-H)"。

【0250】製造例193:N-[2,6-ジクロロ-4-[(2-チエニルスルホニル)アミノ|ペンゾイル]-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン; 融点141~142℃。ESMS:m/z635(M H<sup>\*</sup>)。

【0251】製造例194:N-[4-(3-ベンジルチ オウレイド)-2-クロロベンゾイル]-4-(2-メト キシフェニル)-L-フェニルアラニン

1) N - (4 - アミノ - 2 - クロロベンゾイル) - 4 - (2 - メトキシフェニル) - L - フェニルアラニン(5 7 m) の DMF (1.5 m L) 溶液を、1, 1' - デオカルボニルジイミグゲール(2 8 m g) の DMF (1 m L) 溶液に変素 7 0'でで2.5 時間かけて加えた。次いで、混合物を室温までゆっくりと昇退させ、さらに2 時間放搾した。ペンジルアミン(2 1 μ L) を加え、生じた混合物を 8 0 でで2 時間推搾した。混合物を譲縮し、狭落を塩化メチレンに溶かし、1 N 塩酸および水で洗浄した。有機層を破骸サグネシウムで乾燥し、濾過、蒸発させた。接近をシリカゲルプレバラティブT L C (溶出液、塩化メチレン/メタノール/E t<sub>3</sub>N(100:1:1))精製を行なって、固体を得た。該固体を塩化メチレン/ド溶かし、1 N 塩酸で洗浄、乾燥および蒸発させて、N - [4 - (3 - ペンジルチオウレイド) - 2 - クロロペンゾイル]

(3 - ベンジルチオウレイド) - 2 - クロロベンゾイル] - 4 - (2 - メトキシフェニル) - L - フェニルアラニン メテルエステル(4 2 m g) を得た。 2)上記で得た生成物を、製造例1 - 5)の記載と同様の

2)上記で特に生成物を、製造例1-5)の記載と同様の 製法で加水分解して標記化合物(26.9 mg)を得た。 ESMS: m/z 572(M\*-1)。

【0252】メチルインテオシアネートを適当なインチ オシアネート化合物に置き換える以外は、製造例70の 記載と同様な様式で、以下の化合物(製造例195~1 98)を製造した。

[0253]

【表15】

製造例	R12	R <sup>18</sup>	R14	MS; m/z	融点℃
195	i-Pr	н	Н	524 (M-H)	
196	Et	Н	Н	510 (M-H)	155-156
197	Ph	Н	н	558 (M-H) <sup>-</sup>	145-146
198	Me	Cl	-OMe	546 (M-OH)+	189-190

【0254】以下の化合物(製造例199~204)を、 製造例64、69または70の記載と同様の様式で製造 した。 【0255】

	K NH CI		
製造例	R18	m/z MH+	融点℃
199	Ac	581	227-229
200	EtOCO	561	185-187
201	MeOCO	547	147-149
202	2-MeC <sub>6</sub> H <sub>4</sub> NHCO	622	182-184
203	MeNHCO	546	110-112
204	H <sub>2</sub> NCO	532	220-221

【0256】製造例205:N-(4-ウレイド-2,6 -ジクロロベンブイル-4-(3-カルバモイル-2,6 -ジメトキンフェニル)-L-フェニルアラニン 標記化合物を、製造例69の記載と同様の製法を用いて 製造した。ESMS:m/z 575(MH<sup>\*</sup>)。 融点217 ~219℃。

【0257】製造例206:N-(4-アミノ-2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニ

ル) – L – フェニルアラニン

標記化合物を、製造例63の記載と同様の様式で製造した。 ESMS: m/z489(MHT)。 融点221~222 C(分解)。以下の化合物(製造例207~208)を、製造例2の窓載と同様の方法で製造した。

[0258]

【表17】

	MeO
ମ ନ 🕜	ÓMe
	соон
R <sup>1</sup> //CI	

製造例	R1	m/z MH⁺	融点℃
207	Br	554	184-185
208	ОН	490	252-253

【0259】塩化2, カージクロロペンプイルおよび (S)-2-フェニルプロピオン酸を必要な塩化ベンゾイ

ルおよび安息香酸に置き換える以外は、製造例1および 2の記載と同様の様式で以下の化合物(製造例209~ [0260]

【表18】

R<sup>2</sup> OMH

	Κ			
製造例	R1	R <sup>2</sup>	m/z MH+	融点℃
209	он	Cl	426	
210	H <sub>2</sub> NSO <sub>2</sub>	н	455	
211	MeSO <sub>2</sub>	Cl	488	
212	Br	Cı	490	62-63

- 【0261】製造例213:N-[2-(2,6-ジクロロフェニル)プロピオニル]-4-(2-メトキシフェニル)-1-7エニルアラニン
- 1)(2,6-ジクロロフェニル)酢酸(2.55g)を無水 メタノール(60mL)に溶解し、HС1(ガス)を散混合 物に通気し、生じた溶液を室温で18時間撹拌した。次 いで溶媒を蒸発させて、(2,6-ジクロロフェニル)酢 酸メチルエステル(2,7 g)を得た。
- 2) LDA(2M ヘプタン/THF/エチルペンゼン浴 液)を無水THF(1 mL)に加え、混合物を塗案下一 8℃にまで冷却した。上記で得た生成物(1.1 g)を 海下し、混合物を一78℃で30分間撹拌した。 Me I (0.467mL)を加え、混合物を遊詣まで昇温させ、終夜撹拌した。混合物を擴縮した。 残液を俯瞰エチル(75mL)で溶かし、1N 塩酸、水および食塩水で順 次洗浄した。混合物を硫酸マグネシウムで乾燥し、濾

- 過、蒸発して2-(2,6-ジクロロフェニル)プロピオン酸メチルエステル(1.11g)を得た。
- 3)上記で得た生成物をTHF/メタ/ール/トルエン (65mL、11:1:1)ド溶解し、1M KOH(9.18mL)を加えた。混合物を室温で6時間撹拌し、50℃まで加熱し、終夜遅拌した。エタ/ール(5mL)を、混合物を60℃で6時間撹拌し、終夜遅流した。混合物を満近した。な60mL)で溶かし、1N 塩酸でpH<2に酸性化した。生成物を濾過して集め、2-(2,6-ジクロロフェニル)プロピオン酸(0.84g)を得た。
- 4)上記で得た生成物を4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステルと製造例2の記載 と同様の製法でカップリング反応させ、LiOHを用い て加水分解して、標記化合物を得た。ESMS:m/z 472(MH7)。 融流109~110℃。

以下の化合物(製造例214~217)を製造例4の記載 と同様の製法で製造した。

【0262】製造例214:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2-ホルミル-3-ザエニル)-L-フ エニルアラニン; ESMS:m/z 470(M\*+Na)、 448(MH")、446(M-H)"。

【0264】 製造例216:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[(3,5-ジメチル-4-イソキサゾリ ル)-2,6-ジメトキフェニル]-L-フェニルアラニ ン;ESMS: $_{\rm M/z}$  433(MH $^{+}$ )、融点118.7

【0265】製造例217:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(4-ピリジル)-L-フェニルアラニ ン:ESMS:m/z 415(MH<sup>+</sup>)。

【0266】製造例218:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2-ヒドロキシメチル-3-チエニル) -L-フェニルアラニン

標記化合物を、N-(2,6-ジクロロベン〉イル)-4 -(2-ホルミルー3-チェニル)-L-フェニルアラニ $ンメチルエステルを<math>NaBH_4$  適元し、続いて製造例5 のに記載の通り加木分解することにより製造した。ES  $MS: m/x 472 (M^4+Na),448 (M-H)^*,$  [0267] 製造例219:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2-ジアノー3ーチェニル)-L-フェニルアラニン

1) Nー(2, 6 ージクロロペンソイル) – Oー(トリフルオロメタンスルホニル) – L ーチロシンメチルエステル(3 6 1 mg)、トリメチル(2 ーンア) – 3 ーチエニル)スズ(3 9 3 mg)、P d (P P hg) 4(4 2 mg)およびLi C 1 (9 3 mg)のジオキサン(8 mL)混合物を電鉄下帯 駅し、10 %NH4C1 木溶液(6 mL)で処理した。窓 温で1 時間提伸後、混合物を中分で洗浄した。 宿機同を中せて、木および食塩水で順次洗浄し、 耐機マグネシウムで気燥、減圧下で蒸発させた。 残塩をシリカゲルクロマトグラフィー精製を行なって、Nー(2, 6 ージクロロペンゾイル) – 4 ー(2 ーシアノー3 ーチエニル)ーL ーフェニルアラニンメチルエステル(1 2 6 mg)を得た。 ESMS: a/z 4 8 1 (M\*+Na)、4 5 9 (MH)、4 5 7 (M-H)。

2)上記で得た生成物を製造例 1 - 5)に記載の通りLi OHで加水分解して、N - (2,6 - ジクロロベンゾイ ル) - 4 - (2 - シアノ - 3 - チエニル) - L - フェニル アラニン(110 mg)を得た。ESMS: m/z 467 (M\*Na)、445 (M#T)、443 (M-H)。 以下の化合物(製造例220~226)を、製造例32の 記載と同様の様式で製造した。

【0268】製造例220:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(3-チェニル メトキシ)フェニル]-L-フェニルアラニン;ESM S:m/z584(M-H)、

【0269】製造例221:N-(2,6-ジクロロベン ソイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[(2,6-ジク ロロフェニル)メトキシ]フェニル]-L-フェニルアラ ニン;ESMS:m/z 672(M\*+Na),648(M -H)-

【0270】製造例222:N-(2,6-ジクロロペン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(2-ヒドロキ シエトキシ)フェニル]-L-フェニルアラニン;ESM S:m/z556( $M^*$ +Na)、534(MH $^*$ )、532 (M-H $^*$ )、

【0271】製造例223:N-(2,6-ジクロロベン ソイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[2-(N,N-ジメチルアミノ)エトキシ]フェニル]-L-フェニルア ラニン:ESMS:m/2 561(MH)\*。

【0272】製造例224:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(3-イソプロポキシフェニル)-L-フ ェニルアラニン; ESMS:m/z 494(M\*+Na)、 472(MH\*)、470(M-H)-。

【0273】製造例225:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2-イソプロポキシフェニル)-L-フ ェニルアラニン; ESMS: m/z 494(M\*+Na)、 472(MH\*)、470(M-H)-。

[0274] 製造例226:Nー(2,6ージクロロベン ゾイル)-4-(2ーイソプロピルオキシー6ーメトキシ フェニル)-Lーフェニルアラニン; ESMS: $\mathbb{m}/\mathbb{Z}$  5 24( $\mathbb{M}^+$ -Na)、500( $\mathbb{M}$ -H)"。

【0275】製造例227:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[6-メトキシ-2-(2-ヒドロキシエ トキシ)フェニル]-L-フェニルアラニン

1)6 — メトキシー 2 — メトキシメトキシペンゼンボロ ン酸(1.92g)をNー(2,6ージクロロベンゾイル)ー 〇ー(トリフルオロメタンスルホニル)ー L — チロシンエ チルエステルと製造例5 — 3)と同様の製法でカップリ ング反応させて、Nー(2,6ージクロロベンゾイル)ー 4 ー(6ーメトキシー 2 — メトキシメトキシフェニル)ー L ーフェニルアラニンエチルエステル(0.942mg) を得た。ESMS:  $\mathbf{a}/\mathbf{z}$  532(MH<sup>+</sup>)、530(Mー H)<sup>-</sup>。

2)Nー(2,6ージクロペンゾイル)-4ー(6ーメト キシー2ーメトキシメトキシフェニル)-L-フェニル アラニンエチルエステル(938mg)のエタノール(2 5mL)溶液に、塩酸(4 Nジオキサン溶液、5mL)を 加え、次いで混合物を窒素下室温で4時間撹拌した。混 合物を脅酸エチルで希釈し、水および食塩水で洗冷し、 職酸マグネシウムで乾燥、蒸葱させた。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘ キサン(1:2))精製を行なって、N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(6-メトキシ-2-ヒドロキシフェニル)ーLーフェニルアラニンエチルエステル(795 $mg)を特た。ESMS:<math>m/z488(MH^+)$ 、 $486(M-H^-)$ 

4)上記で得た生成物(196mg)を製造例1-5)に記載 破る適り、LiOH(29mg)を用いて加木分解した。 租物質を塩化メチレン/前標エチル/へキサンから結晶 化して標記化合物(145mg)を得た。融点158~1 59℃;ESMS:m/2 526(M\*+Na)、504 (MH\*)、502(M+H)。

【0276】製造例228:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[6-メトキシ-2-(2-フルオロエト キシ)フェニル]-L-フェニルアラニン

標記化合物を、2 - プロモエチルアセテートを 2 - フル オロエチルプロミドに置き換える以外は製造例 2 2 7 と 同様の方法で製造した。酸 底 2 0 6 ~ 2 0 7 ℃; E S M S: m/z 5 0 6 (MH\*)。

以下の化合物(製造例229-232)を、製造例227 の記載と同様の製法で、必要なベンゼンボロン酸を用い て製造した。

【0277】 【表19】

CI N COOH

製造例	R <sup>16</sup>	$\mathbb{R}^{17}$	m/z (MH+)	融点℃
229	-OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH	-OCH2CH2OH	534	124-125
230	-OCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	-OCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	610	93-94
231	-OCH <sub>2</sub> CN	-OCH₂CN	524	175-176

10 2 7 8 1 C/F 20 2 3 2 2 2 4 3 2 4 3

製造例228の記載と同様の製法で、必要なペンゼンボロン酸を用いて製造した。

【0279】製造例233:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-[2,3-メチレンジオキシー6-(2-メ トキシエトキップエニル]-Lーフェニルアラニン;酸点167~168℃;ESMS:n/2532(MHプ。 【0280】製造例234:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,3-メチレンジオキシー6-[2-(N,N-ジメチルアミノ)エトキシ]フェニル]-L-フェニルアラニン;ESMS:n/2545(MHプ、543(MHプ)))))))

【0281】製造例235:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,3-メチレンジオキシ-6-(メトキ シメトキシ)フェニル]-L-フェニルアラニン;ESM 【0282】製造例236:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,3-メチレンジオキシー6-ヒドロ キシフェニル)-L-フェニルアラニン;ESMS:m/z 474(MH<sup>+</sup>)。

【0283】製造網237:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,3-メチレンジオキシー6-エトキ シフェニル)-L-フェニルアラニン;ESMS:m/z502(MH<sup>+</sup>)。

 $[0\,2\,8\,4]$  製造例 $2\,3\,8:N-(2,6$  ージクロロベン ゾイル) -4-(2,3 ーメチレンジオキシー6-(2 ード ドロキシエトキシ) フェニル] -L ーフェニルアラニン、 E SMS: m/z 5 18 (MH<sup>+</sup>)、5 16 (M-H)。

【0285】製造例239:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,3-メチレンジオキシ-6-(シアノ J++v)J=L-J=LVJ=1; ESM  $S:m/z513(MH^+)$ .

【0286】製造例240:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,3-メチレンジオキシー6-メトキ シフェニル)-L-フェニルアラニン; ESMS:m/2488(MH<sup>+</sup>)。

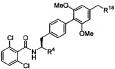
【0288】製造例242:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[(メチルアミ ノ)メチル]フェニル]-L-フェニルアラニン

1) 2. 6 - ジメトキシー 4 - [(t - ブチルジフェニルシ リルオキシ)メチル]ベンゼンボロン酸(5.2g)、N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-ブロモーL-フェ ニルアラニンエチルエステル(1.71g)、Pd(PPh 。)<sub>4</sub>(0,44g)および炭酸カリウム(1,59g)のDM E/水(20mL/0.5mL)混合物を窒素下80℃で 24時間加熱した。混合物をワークアップし、製造例8 -3)と同様の製法で精製して、N-(2,6-ジクロロ ベンゾイル) -4-[2,6-ジメトキシ-4-[(t-ブ)]チルジフェニルシリルオキシ)メチル]フェニル]ー L ー フェニルアラニンエチルエステル(2.9g)を得た。E SMS: m/z 770(MH+). 2)上記で得た生成物(2.9g)のTHF(10mL)の氷 冷溶液に、窒素下でフッ化テトラブチルアンモニウム (4.45mL、1M THF溶液)を加え、混合物を2 時間撹拌した。THFを蒸発させ、残渣をプレパラティ プTLC(溶出液、ヘキサン~50%ヘキサン/酢酸エ チル)精製を行なって、N-(2,6-ジクロロベンゾイ

5)上記で得た生成物(0.093g)を製造例1-5)に 記載の通りLiOH(2N溶液、0.175mL)を用い て加水分解して、機能化合物(75mg)を得た。融点2 74℃; ESMS: m/2 517(MH<sup>+</sup>)。 MeNH 本必要たアミンに置き換える以外は、製漆網

 ${
m Me~NH}_2$ を必要なアミンに置き換える以外は、製造例 2 4 2 に配載と類似の様式で以下の化合物(製造例 2 4  $3\sim2$  5 2)を製造した。

【0289】 【表20】



製造例	R <sup>4</sup>	R <sup>18</sup>	物理恒数
243	-соон	-nO	MS: m/z 557 (MH*)
244	-COOH	<del>-</del> \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	MS: m/z 629 (MH*)
245	-соон	Me −N O Me	MS: m/z 601 (MH*)
246	-COOH	-NH(CH₂)₂OH	MS: m/z 547 (MH+)
247	-COOH	-N(Me)CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N(Me) <sub>2</sub>	MS: m/z 588 (MH+)
248	-соон	−N N-Me	MS: m/z 586 (MH+)
249	-COOEt	−N_N-Me	MS: 614 (MH*) 融点 148-150.5℃ 2 塩酸塩: 融点 235 ℃ (分解)
250	-соон	_vv~oн	MS: m/z 616 (MH+)
251	-соон	-N_N Me	MS: m/z 614 (MH+)
252	-соон	-N_N~Me	MS: m/z 614 (MH*)

【0290】製造例253:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-(チオモルホリ ノメチル)フェニル]-I.-フェニルアラニン

1)2、6ージメトキシー 4ー(チオモルホリノメチル)ペンゼンボロン酸(1.1g)、Nー(2.6ージクロロベンソイル)ー4ープロモーLーフェエルアラニンエチルエステル(0.71g)、Pd (PPh<sub>3</sub>) $_4$ (1.0g)および炭酸カリカ(1.00g)のDME/次(10mL/0.5%をフークアップし、製造得8ー3)に記載の製法に従って精製を行なって、Nー(2.6ージクロロベンゾイル)ー4ー[2.6ージクロロベンブイナル)フェニル]ーLーフェニルアラニンエチルエステル(0.15g)を特た。拠点86~89℃; ESMS:  $_{10}$ (6.16 (MH7)、遮路域、風名204~205℃。

2)上記で得た生成物(0.15g)を製造例1-5)に記

載の通りLiOHを用いて加水分解して、標記化合物 (120mg)を得た。ESMS: m/2 588(MH<sup>+</sup>)。 以下の化合物(製造例254~261)を、製造例242 または253の記載と同様の様式で、必要な出発物質から製造した。

【0291】製造例254:N-(2,6-ジクロロベン ソイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-[(ジエチルア ミノ)メチル]フェニル]-L-フェニルアラニン;ES MS:m(2559(MH)。

【0292】製造例255:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-[(N,N-ジメ チルアミノ)メチル]フェニル]-L-フェニルアラニ ン;ESMS:m/z 531(MH\*)。

【0293】製造例256:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(ピペリジノメ チル)フェニル]-L-フェニルアラニン;ESMS:m/

## z 5 7 1 (MH<sup>+</sup>).

[0294]製造例257:N-(2,6-ジクロロベンソイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-(モルホリノメゲル)フェニル]-L-フェニルアラニン; ESMS:<math>m/z,5 $73(MH^+)$ .

製造例258:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4 -[2,6-ジメトキシ-4-[(4-ベンジル-1-ピペラジール)メチル]フェール]-L-フェニルアラニン;ESMS:<math>m/2662(MH<sup>+</sup>)。

【0295】製造例259:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-[(N,N-ジメ チルアミノ)メチル]フェニル]-L-フェニルアラニン エチルエステル・塩酸塩;ESMS:n/≈ 560(MH ); 機点146.5℃。

【0296】製造例260:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-(ビベリジノメ チル)フェニル]-L-フェニルアラニンエチルエステル ・塩酸塩;ESMS:m/z600(MH $^+$ ); 融点20 5.5℃.

【0297】製造例261:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(モルホリノメ チル)フェニル]-L-フェニルアラニンエチルエステル ・塩酸塩;ESMS: $\mathbb{n}/\mathbb{z}$ 601(MH $^*$ ); 融点17 7.5  $\mathbb{C}$ .

2)上記で得た生成物(0.09g)の塩化メチレン/TF A(5mL/3mL)溶液を拡温で3時間機件した。混合 物を蒸発させ、残液を耐酸エチルおよび発和収度水楽ナ トリウムで分配した。前酸エチル扇を水洗し、乾燥、蒸 発させてN-(2,6 = ジクロロベンゾイル) - 4-[2, 6-ジメトキシー4-[(1-ピペラジニル)メチル]フェ ニル]-Lーフェニルアラニンエチルエステル(70 m リシ骨状た。ESMS:m/2 600(MH<sup>7</sup>)。

3)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方 法で加水分解して、標記化合物(50mg)を得た。ES MS:m/z 572(MH<sup>†</sup>)。

【0299】製造例263:N−(2,6−ジクロロベン ゾイル)−4−(2,6−ジメトキシ−4−(ゲオモルホリ ノメチル)フェニル]−L−フェニルアラニンS−オキシ ド(263B)およびN−(2,6−ジクロロベンゾイル) -4-[2,6-ジメトキシ-4-(チオモルホリノメチル)フェニル]-L-フェニルアラニンS,S-ジオキシド(263B)

1) N - (2, 6 -  $\odot$   $\gamma$  -  $\gamma$ 

【0300】製造例264:N-(2,6-ジクロロベン ソイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-[2-(4-メ チルー1-ピペラジニル)エチル]フェニル]-L-フェ ニルアラニン

1) 2, 6 = ジメトキシー4 -(2 -ヒドロキシエチル)ベンゼンボロン酸をN-(2, 6 -ジクロロベングイル)-4 -プロモーレーフェールアラニンエチルエステルと製造例8 -3)に配験の製法に従ってカップリング反応させて、N-(2, 6 -ジクロベングイル)-4 -[2, 6 -ジメトキシ-4 -(2 -ヒドロキンエチル)フェニル-1 -L-フェニルアラニンエチルエステル(1, 3 g)を得た。ESMS:  $\mathbf{m}$ 2 5 4 6 (MHT)。

2)上取の得た生成物(1,25g)を塩化メチレンに溶解 し、PhaP(907 mg)を加え、次いで溶液を0℃に まで冷却した。CBr<sub>4</sub>(1,14g)を放尾へ砂に加え、 混合物を0℃に2時間提拌した。混合物を水/酢酸エチル 施エチル(3×20 mL)で対配した。 視機量を分離し、水量を耐 酸エチル(3×20 mL)で抽出した。 有機量を併せて硫 酸マグネシウムで乾燥し、蒸発させた。 残液をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ キサン(3:7) 精製を行なって、Nー(2,6-6ジクロ 3)上記で得た生成物(200mg)を塩化メチレン(3m した溶解し、Nーメチルビペラジ(0.11mL)を金屋で40 船間設押し、蒸塞させた。 表金を金屋で40 船間設押し、蒸塞させた。 液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶田液、国 化メチレン/エタノール(96:4))精製を行なって、 Nー(2,6 - ジクロロベンソイル)-4-[2,6 - ジシトキシー4-[2-(4-メチルー1-ピペラジェル)エ チル]フェニル]-L-フェニルアラニンエチルエステル (113mg)を得た。ESMS: m/z 62 8 (MHT)。 4)上記で得た生成物を製造例1-5)に記載の適り L1 ソイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-[2-(4-メ チルー1-ピペラジニル)エチル)フェニル]-L-フェ ニルアラニンを得た。 融点 178.9℃。ESMS: m/z600 (MHT)。

【0301】製造例265:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシー4-(2-ビベリジ ノエチル)フェニル]-L-フェニルアラニン N-メチルビベラジンをビベリジンに置き権える以外

は、製造例264の記載と同様の様式で標記化合物を合成した。 離点194.9℃。 ESMS:m/z 585(MH<sup>+</sup>)。

【0302】製造例266:N-(2,6-ジクロロチオペンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

2)上記で得た生成物を製造例1 - 5)に記載の通り L i OHを用いて加水分解した。粗生成物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(溶出液、塩化メチレン/メタノ ール(95:5)~塩化メチレン/メタノール/A c OH (95:5:0,1))精製を行なって、標記化合物(25 取 g)を得た。融点180.4℃、E SMS: m/z 49 0(MH\*)。

【0303】製造例267:N-(2,6-ジクロロベン

 $\sqrt{1/1}$   $\sqrt{1/1}$ 

1) N - (2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジ メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン(0.1g)の THF(5mL)溶液に築索下りでで、塩化オキサリル (0.055mL)、続いてDMF1滴を加えた。溶液を 0でで2時間、続いて室温で2時間荒井した。 THFを 蒸発させ、新しいTHF(5mL)を加え、溶液を再度蒸 発させた、本工程をさらにもう1回繰り返し、残渣を真 空乾燥してN-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニル クロリドを得た。

2)上記で得た生成物のTHF(10mL)溶液にMeS O<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>(0.0292g)、続いてDBU(0.035m Dを加えた。混合物を蒸発させ、残渣をシリカゲルカラ Aクロマトグラフィー(溶出液、塩化メチレンへ38塩 化メチレン/メタノール)) 精製、および塩化メチレン/ ジエチルエーテルから再結底を行なって、標型化合物 (25mg)を得た。ESMS: m/2 551(MH\*)。 【0304】製造例 268: N-(2,6-ジクロロペン メイル)-4-(2,6-ジメトサシフェニル)-Lーフェ

ニルアラニンNーヒドロキシアミド

炭酸水素ナトリウム(0,21g)をNH<sub>2</sub>OH・塩酸塩 (0,14g)のTHF / 水(各5m L)溶液に 0℃で加 - 2、混合物を1/2 9時間解析した。N−(2,6 - ジクロ ロベンゾイル)−4−(2,6 - ジメトキシフェニル)−L ーフェニルアラニルクロリド(0,1g)のTHF (5m 接)・ 2、混合物を前機 エチルおよび水で分配した。 酢酸エチル湯を1 N塩酸および食塩水で順次洗冷し、 乾酸、素発を1セ、 残塩を2・残塩をフサルブレバラティブT L C (溶出液、 3%塩化メチレン/メタノール)精製を行なって、 横記化合物(2 7 mg)を得た。 E SMS: m/2 48 9 (MH<sup>2</sup>)

【0305】製造例269:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニル アラニンN-ヒドロキシアミド

1)N-(2,6-ジカロペンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン(0.098g) およびtープチルとドロキンルアミン(0.047g)の塩化メチレン(5mL)溶液に、BOP試薬(0.17g)、総パし日EA(0.1mL)を加え、混合物を空温で終夜撹拌した。混合物を漂亮させ、残液を耐搾エチル(30mL)に溶解した。耐除エチル溶液を1N塩除、施耐酸イネシウルで破燥、濃和に、残液をシリカゲルブレバラティグTLC(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル/塩化メチレン(6:1:1))精製および塩化メチレン、ヘキサンル(6:1:1))精製および塩化メチレン、ヘキサンル(6:1:1))精製および塩化メチレン、ヘキサンか自転温を含むって、N-(2,6-ジカロ

ベンゾイル)-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニンN-(t-プチル)-N-ヒドロキシアミド (74mg)を得た。ESMS:m/z 515(MH\*)。 2)上記で得た生成物(0.030g)の塩化メチレン/T FA(各3mL)溶液を室温で72時間撹拌した。混合物 を蒸発させ、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ 一(窓出海 塩化メチレン~5%塩化メチレン/メタノ ール)精製を行なって、標記化合物(10mg)を得た。 ESMS: m/z 459 (MH+),

【0306】製造例270:(1S)-N-(2,6-ジク ロロベンゾイル)-2-[4-(2,6-ジメトキシフェニ ル)フェニル]-1-(1H-テトラゾール-5-イル)エ チルアミン

標記化合物をJ. Med. Chem., 41, 1513-1518, 1998に記 載の製法に従って製造した。

1) N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジ メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン(0.17 g), HOBT(0.08g), DIEA(0.19mL)#3 よび2-シアノエチルアミン(0.03mL)のDMF(5 mL)溶液を窒素下室温で撹拌した。10分後、EDC (0.14g)を加え、混合物を窒素下室温で撹拌した。 混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を 水、1N 塩酸、飽和炭酸水素ナトリウムおよび食塩水 で順次洗浄し、乾燥、蒸発させて、N-(2,6-ジクロ ロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L -フェニルアラニンN-(2-シアノエチル)アミド(0.17g)を得た。ESMS:m/z526(MH\*)。 2) Ph。P(0,21g)を上記で得た生成物(0,17g) のアセトニトリル(10mL)溶液に加えた。混合物を0 ℃まで冷却し、DIAD(0.16mL)およびTMSN。 (0,11mL)を加えた。混合物を室温まで昇温させ、 40℃で1時間加熱し、室温まで冷却、終夜撤掉した。 混合物を酢酸エチルおよび水で分配した。有機層を飽和 炭酸水素ナトリウム、続いて食塩水で洗浄し、硫酸マグ ネシウムで乾燥、濾過し、蒸発させた。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/へ キサン(1:1))精製を行なって、(1S)-N-(2,6 ージクロロベンゾイル)-2-[4-(2.6-ジメトキシ フェニル)フェニル]-1-[1-(2-シアノエチル)-1H-テトラゾール-5-イル]エチルアミン(0.07 6 mg)を得た。ESMS:m/z 551(MH+)。 3)上記で得た生成物(0,073g)のクロロホルム(5 mL)溶液に、DBU(0,059mL)を加え、混合物を 窒素下室温で48時間撹拌した。混合物を酢酸エチルで 希釈し、1N 塩酸および食塩水で洗浄、乾燥し、蒸発

させて標記化合物(0.067g)を得た。ESMS:m/z 以下の化合物(製造例271~274)を、製造例270 1)の記載と同様の製法で製造した。

4 9 8 (MH+).

【0307】製造例271:N-(2,6-ジクロロベン

 $\sqrt{14}$   $\sqrt{14$ ニルアラニン2-(ジメチルアミノ)エチルエステル;E SMS: m/z 582(MH\*).

【0308】製造例272:N-(2,6-ジクロロベン  $\sqrt{(1 - 1)^2 - (2 - 1)^2} = \sqrt{(1 -$ ニルアラニン2-ピリジルメチルエステル;ESMS:  $m/z = 5.8.2 (MH^{+})$ .

【0309】製造例273:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニン3-ピリジルメチルエステル:ESMS: m/z 5 8 2 (MH+).

【0310】製造例274:N-(2.6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニン4-ピリジルメチルエステル:ESMS: m/z 5 8 2 (MH\*).

【0311】製造例275:N-(2,6-ジクロロベン ニルアラニンイソプロピルエステル

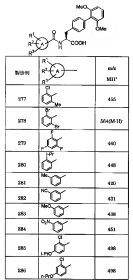
塩化水素ガスをN-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニ  $\nu(0.15g)$ のTHF/2-プロパノー $\nu(2/5m)$ L)溶液に15分間吹込み、溶液を室温で終夜撹拌し た。混合物を塩化水素ガスで飽和にし、室温で終夜放置 し、萎発させた。残渣を酢酸エチルおよび水で分配し た。酢酸エチル層を水洗し、乾燥、蒸発させ、残渣をカ ラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサ ン(1:1))精製およびヘキサン/ジエチルエーテル (5:0.5)でトリチュレートして標記化合物(0.1g) を得た。ESMS:m/z 516(MH+)。 【0312】製造例276:N-(2,6-ジクロロベン

ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェ ニルアラニンシクロヘキシルエステル 標記化合物を製造例275に類似の様式で、2-プロパ

ノールをシクロヘキサノールに置き換えて製造した。E SMS:m/z 556(MH+). 2.6-ジクロロ安息香酸または塩化2.6-ベンゾイル

を適当な置換安息香酸またはその酸クロリドで置き換え る以外は、製造例1または2の記載と同様の方法で以下 の化合物(製造例277~286)を製造した。

[0313] 【表21】



[0314]以下の化合物(製造例287~290)を、 製造例2に記載と類似の様式で、(S)-2-フェニルブ ロピオン酸を適当な置換2-クロロ安息香酸に置き換え で製造した。

[0315]

【表22】



製造例	R1	m/z
287	□	475 (MH*)
288	a to	543 (MH*)
289	COCF <sub>3</sub>	569 (M-H)
290	CHO	501 (M-H)

【03 161 報送<mark>内291 : N → [2 → フロロー</mark>4 → (2 ー ヒドロキシメチルー 1 ー ピロリル/ベングイル] → 4 ー (2 ー 大 トキンフェニル) ー L フェニルアラニン N ー [2 ー クロロー4 ー (2 ー ボルミルー 1 ー ピロリル) ベンブイル] ー 4 ー (2 ー ボ トキンフェニル) ー L ー フェルアラニンメチルエステルから、N a B H 走 利 川 小 憲元、続いて製造例 5 0 に記載の通り L i O H を用いてけん化して標準化合物を得た。E S M S : m/z 50 3 (M ー H) 7.

以下の化合物(製造例292~293)を、製造例2の記載と同様の方法で製造した。

【0317】 【表23】

【0318】製造例294:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-3-[5-(2,6-ジメトキシフェニル)-2 -チエニル]-L-アラニン

1)N-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)-3-(5-ブロモ-2-チエニル)-L-アラニン(813 m g)をエタノール(15 mL) Ic解料に、塩化水素(ガス) を該溶液に0℃で5分間吹込んだ。混合物を50℃まで 加温し、1時間撹拌した。塩迪まで冷却後、溶媒を蒸巻 させた、残骸をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液、ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル(1:1))精 製を行なって、N-(9-7)ルオレニルメトキシカルボ ニル)-3-(5-70モー2-チエニル)-Lーアラニ ンエチルエステル(767mg)を得た。ESMS: m/2500(MHT)。

2) ピペリジン(1 m L) を上記で得た生成物(7 5 8 m g)の塩化メチレン(10mL)溶液に加えた。混合物を 45℃まで加温し、2時間撹拌、蒸発させた。残渣を塩 化メチレン(10mL)およびEt。N(1,1mL)に溶解 した。本溶液に、塩化2,6-ジクロロベンゾイル(24 0 u L)を加え、混合物を室温で終夜撹拌した。1N 塩酸(20mL)を加え、混合物を酢酸エチルで抽出し た。抽出液を乾燥(NaoSOa)し、濾過、蒸発させた。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、 ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル(1:1))精製を行な って、N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-(5-ブ ロモー2-チエニル)-L-アラニンエチルエステル(6 50mg)を得た。ESMS:m/z 450(MH+)。 3)標記化合物を製造例7-2)および3)に記載の製法 に従って、上記で得た生成物から製造した。ESMS: m/z 480(MH\*)、融点134℃(分解)。

【0319】製造例295:N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-ホモフェニルアラニン

標記化合物を製造例5の記載と同様の様式で製造した。 ESMS: m/z 488(MH\*)、融点105~107 ℃。

【0320】製造例296:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-3-エチル-4-(2-メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

Nー(2,6ージクロロベングイル)ー3ー(1ードドロキシエチル)ー4ー(2ーメトキシフェニル)ーLーフェニルアヨニンエチルエステル(0.08g)のアセトニトリル(3mL)溶液に0℃で、 $Et_3SiH(0.075m$ L)、続いてBF<sub>3</sub>・エーデレート(0.0197mL)も元えた。混合物を室温まで用し、1時間開催けた。CH<sub>3</sub>OH/水を用いて反応を停止させ、混合物を塩化メテレンで抽出した。有機耐く破散マガネシウムで乾燥し、濾過、蒸発させた。残液をシリカゲルブレパラティブTLC(宿出坡、酢酸エチル/ーキサン(1:2))精製を行なって、Nー(2,6ージクロロベングイル)ー3ーエチルー4ー(2ーメトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンエチルエステル(39mg)を得た。ESMS:m

z 5 0 0 (MH+).

2)上記で得た生成物を製造例1-5)に記載の通りLi OHを用いて加水分解して、標記化合物 $(30\,\mathrm{m\,g})$ を得た。 融点 $10\,5\sim10\,7$ ℃、 ESMS: $\mathrm{a}/2\,4\,7\,2$  (MH つ

【0321】製造例297:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-3-アモ チルアミノーL-フェニルアラニン 1)N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジ

メトキシフェニル) - 3 ーニトロー L ーフェニルアラニ ンエテルエステルを、製造例1の記載と同様の様式で、 N・(t・ブトキンカルボニル) - L ーチロシンエチルエ ステルをN・t・ブトキンカルボニルー - 3 ーニトロー L チロシンエチルエステルで置き換えて製造した。 2) 上記で得た生成的(1,07g)を蜜素下メタノール (15 m L) に溶解した。ラネーニッケル(100 m g)を 加え、H<sub>2</sub>ガスを認高合物中に15分間吹込んだ。H<sub>2</sub>下 複件を6時間続けた。混合物をセライト濾道し、メタノ ールで洗浄し、濾液を添発させた。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(常出酸、ヘキサンへ・キサン 一种酸エチル(1:1))精製を行なって、N-(2,6 ジクロロベンブイル) - 4 ー (2,6 ー ジクトロステンニンエチルエヌテー

Hウ。 3)上記で得た生成物(119mg)を塩化メチレン(1m L)およびピリジン( $57\mu$ L)に溶解した。本溶液に、無水酢酸( $45\mu$ L)を加え、混合物を室温で18時間撹拌した。混合物を蒸笼させ、残渣をシリカグルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサンへ酢酸エナル)精製を行なって、Nー(2,6-ジノトキシフェエル)-3ープセチルアミノーLーフェニルアラニンエチルエステル(127mg)を得た。ESMS: u/2 545 (MHT)。

ル(845mg)を得た。ESMS:m/z 503(M

4)上記で得た生成物(126mg)を製造例1-5)に記 載の通りLiOHを用いて加水分解して、標記化合物 (98mg)を得た。融点142~144℃;ESMS: m/2531(MH<sup>†</sup>)。

以下の化合物(製造例298~299)を製造例297の 記載と同様の製法で製造した。

【0322】 【表24】

-64-

製造例	R <sup>5</sup>	m/z MH+	触点℃
298	CH <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> NH	567	118-120
299	EtOCONH	561	216-217

[0323] 製造例 300:N-(2,6-ジクロロベンソイル)-3-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-4-(2,6-ジナキシフェニル)-L-フェニルアラニン1)N-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラン1)N-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアーンメチルエステル(1,07 <math>g)のメタリール(15 m L)溶液に、ラネーニッケル(100 m g)を加え、 $H_2$ ガスを該無合物中に 15分間吹込んだ。混合物をセライト 海温し、溶液を域圧下で蒸寒をせた。残造をソカゲル カラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル(1:1))精製を行なって、N-(2,6-ジクロロベンイル)-3-アミノー4-(2,6-ジメトキンフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル(845 <math>m g)を得た。ESMS:m/g 503 G

2上記で得た生成物(122mg)の塩化メチレン(1m しおよびビリジン(78μL)溶液に、塩化4-クロロ ガチリル(54μ1)を加えた。混合物を富温で12時間 撹拌し、減圧下で濃縮した。残渣をシリカグルカラムク ロマトグラフィー(溶出液、ヘキサンー酢酸エチル)精製 を行なって、Nー(2,6-ジクロロペンソイル)-3 (4-クロロブチリルアミノ)-4-(2,6-ジメトキシ フエニル)-Lーフエニルアラニンメチルエステル(56mg)を得た。ESMS: m/z 607(MH\*)。 3)上記で得た主成物(56mg)のDMF(1mL)溶液

に、NaH(11mg、60%油中)を加え、混合物を室温で30分間飛搾した。1N 塩酸を該混合物に加え、 混合物を百酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥(Na<sub>2</sub>S O<sub>4</sub>)し、業免させた。残蓮をシリカゲルカラ人クロマト グラフィー(溶出液、塩化メチレン~10%メタノール /塩化メチレン料製を行なって、概定化合物(23m g)を増た。ESMS:m/a 55 7 (MH<sup>7</sup>)。

【0324】以下の化合物(製造例301~302)を、 製造例2の記載と同様の様式で、2-フェニルビロビオ ン酸を必要な安息香酸に、および4-(2-メトキシフ エニル)-L-フェニルアラニンメチルエステル・塩酸 塩を4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニル アラニンメチルエステル・塩酸塩に置き換えて製造し

【0325】製造例301:N-(2,6-ジクロロ-4 -フェニルペンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェ ニル)-L-フェニルアラニン

ESMS: m/z 550(MH\*); 融点215℃。

【0326】製造例302:N-[2,6-ジクロロ-4-(1-メチル-2-ピロリル)ペンゾイル]-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

ESMS: m/z 553(MH<sup>+</sup>)、融点199℃。

【0327】製造例303:N-[4-(2-ピロリル)-2,6-ジクロロベンゾイル]-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1) N  $-(4-\sqrt{D}$  モー 2,  $6-\sqrt{2}$  クロベンゾイル) -4  $-(2, 6-\sqrt{2}$  + キシフェニル) - L - フェニルアラニ メチルエステル(0, 4 10 g) を 1 - t - ブトキシカルボニル - 2 - ビロールボロン酸(0, 9 3 0 g) / T F (1 0 m L) と製造例 7 - 2 + 2 + 2 + 2 + 2 + 3 + 3 + 3 + 3 + 3 + 4 + 4 + 3 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 5 + 4 + 5 + 7 + 7 + 8 + 9

2)上記で得た化合物を製造例1 - 3)に記載の通り T F A で処理して、 $N-[4-(2- ピロリル) - 2,6- ジクロロベンゾイル] - 4-(2,6- ジメトキシフェニル) - L - フェニルアラニンメチルエステル(0.198g)を 得た。E S M S: <math>\mathbb{a}/\mathbb{z}$  5 3 (MHT)。

3)上記で得た生成物(0.170g)を、製造例1-5) に記載の通りLiOHを用いて加水分解して、標記化合 物(0.127g)を得た。ESMS:m/z 539(M H<sup>↑</sup>)、機点250℃。

【0328】製造例304:N-[4-(5-ピラゾリル)-2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

1)Nー(4 -グロモー2、6 - ジクロロベングイル) -4 (2、6 - ジメトキシフェニル)-L -フェニルアラニ ンメチルエステル(0、2 + 0

メチルエステル(0.277g)を得た。ESMS m/2 684(MHT)および682(M-H)。
2)上記で得た生成物(0.277g)のメタノール(10 mL)溶液は、直破域(0.20mL)を加えた。室温で終夜撹拌後、混合物を濃縮した。残造を酢酸エチルに溶解し、機能水素汁トリウムもでが速水で洗浄し、硫酸汁トリウムで乾燥、濾過し、濃縮した。残造をシリカゲルブレバラティブTLC(第出版、ヘキサンーヘキサンノ酢酸エチル(1:1))精製を行なって、N-[4-(5-ビゾリル)-2.6 -ジタトキンフェニル/フェニルアラニンメチルエステル(0.148g)を得た。ESMS:m/2 554(MHT)。

3)上記で得た生成物を製造例1-5)に記載の通り加水 分解して、標記化合物(0.133g)を得た。ESM S:m/z 540(MH<sup>+</sup>)および652(M<sup>-</sup>+TFA)、 磁点156℃。

【0329】製造例305:N-[3-(3,5-ジメチ ルー4-イソキサゾリル)-2,6-ジクロロベンゾイ ル]-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニル アラニン

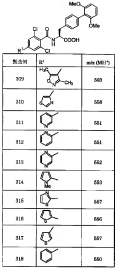
標記化合物を、製造例303の記載と同様の様式で、N-(3-プロモー2,6-ジクロペンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステルから出発して製造した。MS:m/z569(MH<sup>+</sup>)、離点144.8℃。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方 法で加水分解して、標記化合物(22.7 mg)を得た。 ESMS: in/2 557(MH\*)、融点141.9℃。 [0331] 製造例307: N-[4-(1,3-チアソ ルー4-イル)-2,6-ジクロロベンゾイル]-4-(2,6-ジノトキシフェニル)-Lーフェニルアラニン 標記化合物を、製造例306と類似の解式で、2-トリ ブチルスタニオー1,3-チアゾールを4-トリブチル スタニオー1,3-チアゾールに置き換えて製造した。 ESMS: in/2 557(MH\*)および5556(M\*-H)、偶点186.5℃。

【0332】製造例308:N-[4-(2-ピラジニル)-2,6-ジクロロベンゾイル]-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

標記化合物を、製造例306に記載と類似の様式で、2 ートリプチルスタニオー1,3ーチアゾールを2ートリ プチルスターエセビジンに置き換えて製造した。ESM S:m/2 552(MH<sup>+</sup>)、融点145.7℃。 以下の化合物(製造例309~318)を製造例303の 記載と同様の方法で製造した。 [0333]

【表 2 5 】



【0334】製造例319:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-3-(モルホリノメ チル)フェニル]-L-フェニルアラニン

- 1) 2, 6 ジメトキシー3 (ヒドロキシメチル)ペンゼ ンボロン酸をN-(2, 6 - ジクロロベンゾイル)- 4- ブロモーレーフェニルアラニンエチルエステルと、製造 何 7 - 2) の配載と同様の方法でカップリング反応させ て、N-(2, 6 - ジクロロベンゾイル)- 4 - 12, 6 - ジメトキシー3 - (ヒドロキシメチル)フェニル]- L- フェニルアラニンエチルエステルを得た。
- 2)遠化テオニル(100mL)を上記で得た生成物(6、 212mg)の塩化メテレン(5mL)の水冷溶液に窒素 下で加えた。混合物を空塩で1時間撹拌し、蒸発させ た。残値を塩化メテレン化溶解し、蒸発させ、真空下で 乾燥して粗生成物のN-(2,6-ジクロロペンゾイル) -4-[2,6-ジメトキシ-3-(クロロメチル)フェニ ル]ーLーフェニルアラニンエチルエステル(0,22g)
- 3)上記で得た生成物(0.22g)のDMF(5mL)溶液 を、モルホリン(41mg)のEt。N(0.111mL)を

含有したDMF(1 m L)の水冷溶液に窒素下で加えた。 混合物を窓温で1 4 時間境件し、次いで酢酸エチルおよび水で分配した。酢酸エチル陽を分離し、敷制炭酸水素ナトリウム、水および食塩水で順次洗浄し、乾燥、蒸発させた。 残骸をシリカグルカラムクロマトグラフィー (溶出液、酢酸エチル)精製を行なって、N-(2,6-ジ クロロベングイル)ー4ー[2,6-ジ トキシー3ー(モルホリノメチル)フェニル]ーLーフェニルアラニンエチルエステル(0.186g)を得た。ESMS: m/2=60 1(MH<sup>7</sup>)。

4)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方 法で加水分解して、標記化合物を得た。ESMS:m/z 573(MH\*)、 競点241~242℃。

【0335】製造例320:N-(2,6-ジクロロ-4 -フルオロベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェ ニル)-L-フェニルアラニン

標記化合物を製造例 2 の記載と同様の方法で製造した。 MS:m/z 492(MH<sup>+</sup>)、融点 206~207%。  $\{0336\}$ 製造例 321:N-(2,6-ジクロロベン  $\sqrt{1}$ イル)-4- $\{2,6-\overline{2}$ ダトキシー4-(トリフルオロ メチル)フェニル $\{-1,-2-\overline{2}\}$ 

標記化合物を製造例2の記載と同様の方法で製造した。 MS:m/z 542(MH\*)、融点231~232 ℃。

【0337】製造例322:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシ-3-プロモフェニ ル)-L-フェニルアラニン

1) Nー(2,6ージ) ロロベンゾイル)ー4ー(2,6ージ メトキシフェニル)ーLーフェニルアラニンメチルエス テル(1,01g)を電素下塩化メチレン(40 mL)に溶解し、三臭化テトラブチルアンモニウム(1,21g)を 加え、混合物を盗組で終夜接幹した。さらに三臭化テト ラブチルアンモニウム(0,5 g)を加え、混合物を1 用撹拌した。次いで、混合物を水洗(25 mL)し、有機 層を硫酸マグネシウムで乾燥、濾過、蒸発させた。接述 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラィー(溶 出被、ヘキサンおよび解酸エチル)精製を行なって、N ー(2,6ージクロロベンゾイル)ー4ー(2,6ージメト キシー3 ープロモフェニル)ーLーフェニルアラニンメ チルエステル(1,17g)を得た。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の様式で加水分解して、標記化合物を得た。MS:m/z 555(MH<sup>†</sup>)、融点205~206℃。

【0338】製造例323:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシ-3-アミノフェニ ル)-L-フェニルアラニン

1) N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-(2,6-ジ メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエス テル(1.59g)を窒素下THF(4mL)に溶解し、次 いで70%HNO<sub>2</sub>(4mL)を加え、混合物を50℃で 終枚模拌した。混合物を酢酸エチル(150mL)で希釈 し、水洗(100mL)した。有機層を硫酸マグネシウム で乾燥し、濾過、蒸発させた。残液を無水メタノール (100mL)に溶解し、乾燥塩化水素ガスを該混合物中 に0℃で数分間吹込んだ。混合物を室温で終度撹拌し、 濃熱、酢酸・ナルに溶かし、1N 塩酸、粉の液酸水素 ナトリウムおよび食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグ ネシウムで燃煙し、濾過、蒸巻させた。相生敷物をシリ ガゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶H出) ペキサンおよび酢酸エチル)精製を行なって、Nー(2, 6-ジクロロベンゾイル)ー4ー(2,6-ジメトキシー 3-ニトロアエニル)ーLーフェニルアラニンメチルエ ステル(1,1 に)を得た。

2)上記で得た生成物をエタノール(40 mL)に溶解 し、Na\_Sa\_O4(2.6 g)/水(5 mL)を加えた。混合 砂を 2時間湿液し、濃縮した。残渣を酵飲エチルを用い て溶かし、食塩水で洗浄した。 有機局を破壊 プネシウ ムで乾燥し、灌溢、蒸発させた。 残渣をシリカゲルブレ 特製を行かって、Nー(2,6 = ジクロロベンソイル)ー 4ー(2,6 = ジメトキシー3 - アミノフェニル)ーしー フェニルアラニンメチルエステル(0.31g)を得た。 3)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方 法で加水分解して、標記化合物を得た。MS:m/z 542(MHT)、概点231~232℃。

【0339】製造例324:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-3-(メチルウレイド)フェニル]-L-フェニルアラニン

製造例 7 0 の記載と同様の製法で、N-(2,6 ージクロ ロベンゾイル) - 4 - (2,6 ージメトキシー3 ーアミノ フェニル) - L ーフェニルアラニンメチルエステルを、 Me N C S の代わりにMe N C O と反応させて、標記化 合物を得た。MS: m/z 5 4 6 (MH\*)、融点 2 3 6 ~ 2 3 7 C.

【0340】製造例325:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-3-(アセチルアミ ノ)フェニル]-L-フェニルアラニン

製造例67の記載と同様の製法で、N-(2,6-ジクロロペンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシー3-アミノフェニル)-L-フェニルアラニンメチルエステルと塩化アセチルを反応させて、標記化合物を得た。MS:m/2 531(MHT)、機点244~245℃。

【0341】製造例326:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシ-3-カルバモイル フェニル)-L-フェニルアラニン

1) N - (2, 6 -  $\odot$   $\gamma$  -  $\gamma$ 

し、1N 塩酸(8 m l)を加えた。混合物を密温で終夜 提伸し、酢酸エチルで抽出、硫酸マグネシウムで乾燥、 端温して蒸寒をせた。程生決勢をシリカゲルブレバラテ ィブTLC(溶出液、酢酸エチル)精製を行なって、Nー (2,6 - ジクロロベンブイル) - 4 - (2,6 - ジメトキ シー3 - カルパモイルフェニル) - L フェニルアラニ ンメチルエステル(156 m g)を後た。

2)上記で得た生成物を製造例1-5)の記載と同様の方法で加水分解して、標記化合物を得た。MS:m/z 517(MH\*)、融点227~228℃。

【0342】 【表26】

å		соон	
製造例	q	ms MH+	37点短
327	2	456	215-216
328	3	470	214-215

【0343】製造例329:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(1-t-プトキシカルボニル-2-ピロ リル)-L-フェニルアラニン

標記化合物を、製造例7の記載と同様の方法で、1 - (tープトキシカルボニル)ピロール-2 - ボロン酸(フロンティア・サイエンティフィック(Frontier Scientific))を用いて製造した。MS: m/z 503(M H\*7)。融合98~99\*、

【0344】製造例330:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(3,5-ジメチル-4-イソキサゾリル) -L-フェニルアラニン

標記化合物およびそのメチルエステル体を、製造例7の 記載と同様の方法で製造した。MS:m/z 433 (MH<sup>†</sup>)、離点119℃。

標記化合物のメチルエステル体: MS: m/z 447 (MH<sup>+</sup>)、融点152℃。

【0345】製造例331:N-(2,6-ジクロロ-3 ープロモベンゾイル)-4-(2,6-ジメトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

標記化合物を、製造例322の記載と同様の方法で製造 した。MS:m/z553(MH<sup>-</sup>)、融点234.8℃。 以下の化合物(製造例332~335)を製造例2の記載 と同様の方法で製造した。 【0346】 【表27】

1					
	製造例	R1	MS, m/z	融点℃	
	832	CH₃NH-	439 (MH*)	82.8	
	333	CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> N(CH <sub>3</sub> )-	517 (MH*)	79.3	
	334	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> NH-	532 (MH+)	128.1	

【0347】 製造例335:N-[2-クロロ-4-(メ タンスルポニルアミノ)ペンゾイル]-4-[2-(トリフ ルオロメチル)フェニル]-L-フェニルアラニン 権配化合物を製造例3の配載と同様の様式で製造した。 MS:m/2 541(MH<sup>\*</sup>)、酸点114℃。 [0348] 製造例336:N-(2,6-ジシロロペン ゾイル)-3-クロロー4-(2-メトキシフェニル)-1-フェニルアラニン

標記化合物を製造例1の記載と同様の方法で、N-(t ープトキシカルボニル)-3-クロローレーチロシンメ チルエステルを用いて製造した。ESMS: m/z479 (MH<sup>+</sup>)、融点131℃。 以下の化合物(製造例337~339)を製造例71の記載と同様の方法で製造した。

【0349】 【表28】

製造例	R <sup>5</sup>	MS m/z (MH+)	配点℃
337	-COCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	500	118-119
338	·CO(CH <sub>2</sub> ) <sub>\$</sub> CH <sub>5</sub>	528	117.6
339	-CO(CH₂)₅CH₃	556	86-88

【0350】以下の化合物(製造例340~342)を製造例73の記載と同様の製法で製造した。

【0351】 【表29】

製造例	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	MS m/z (MH <sup>+</sup> )	融点℃	
340	-СН(ОН)СН <sub>3</sub>	MeO OMe	548	121-123	
341	-CH(OH)CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	MeO	502	117-119	
842	-CH(OH)(CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> CH <sub>3</sub>	Meo	528 (M-H)	158-159	

【0352】製造例343:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-3-アセチルアミノ-4-フェニル-L-フ ェニルアラニン

標記化合物を製造例80の記載と同様の製法で製造し た。ESMS:m/z 471(MH+)。

以下の化合物(製造例344~345)を製造例64の記 載と同様の製法で、クロロギ酸エチルを用いて製造し

[0353]

【表30】

製造例	R <sup>6</sup>	MS m/z (MH*)
344	$- \bigcirc$	501
345	Meo	531

【0354】製造例346:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシ-4-ヒドロキシエ チル)ーL-フェニルアラニン 1)2,6-ジメトキシ-4-(t-ブチルジフェニルシ

リルオキシ)ベンゼンボロン酸(3g)、N-(2.6-ジ クロロベンゾイル)-4-プロモ-L-フェニルアラニ ンエチルエステル(0.8g)、Pd(PPha)4(1g)お よび炭酸カリウム(2.1g)のDME/水(20mL/ 5mL)混合物を窒素下80℃で6時間加熱した。混

合物を酢酸エチルで希釈し、水洗、乾燥し、蒸発させ た。残渣を酢酸エチル中に溶解し、溶液をシリカゲルカ ラムで濾渦し、蒸発させた。残渣をTHF中に溶解し、 TBAF(1.6M THF溶液、4mL)を加えた。混 合物を室温で1時間撹拌し、水で希釈、酢酸エチルで抽 出した。抽出液を水洗し、乾燥、蒸発させた。残渣をシ リカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出 液、酢酸エチル/ヘキサン(1:2))精製を行なって、 N-(2,6-ij) D=(2,6-ij)トキシ-4-ヒドロキシフェニル)-L-フェニルアラ ニンエチルエステル(0.5g)を得た。ESMS: m/z 490 (MH+).

2)上記で得た生成物(0.05g)を製造例1-5)の記 載と同様の方法でLiOHを用いて加水分解して、標記 化合物(0.4g)を得た。ESMS:m/z 490(M

以下の化合物(製造例347~350)を、製造例32の 記載と同様の製法で製造した。

[0355]

【表31】



製造例	$\mathbf{R}^6$	MS m/z (MH*)
847	Mea OMe	530
348	Mea OMe	581
349	Mea OMe	581
850	Mea	580

 レバラティブTLC(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン (1:1))で精製して、N-(2,6-2)クロロベンゾイル)-3-[1-(ヒドロキシイミ/)エチル]-4-(2-2)メトキシフェニル)-L-フェニルアラニンエチルエステルを得た。ESMS: w/2490 (MH')。

2)上記で得た生成物をLiOHで製造例1-5)と同様に加水分解して標記化合物を得た。ESMS: m/z 501(MH<sup>+</sup>)。

【0357】製造例352:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-3-[1-(メトキシイミノ)エチル]-4-(2 -メトキシフェニル)-L-フェニルアラニン

2)上記で得た生成物をLiOHで製造例1-5)と同様に加木分解して標配化合物(0.04g)を得た。ESMS:m/z 513(M-H)"、融点:106.8℃。【0358】下記の化合物(製造例353-356)を上

記製造例の1例と同様にして合成した。 【表32】

MeO R"

製造例	R <sup>4</sup>	R19	ESMS m/z (MH*)	融点℃
353	соон	<b>→</b> ○	538	232
354	COOEt	一〇 血酸塩	567	150
355	соон	-N_NMe	663	225
356	COOEt	一N NMe 2 塩酸塩	582	226

【0359】製造例357:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-[2,6-ジメトキシ-4-(スクシンイミ ドメチル)フェニル]-L-フェニルアラニン

テル(250mg)、トリフェニルホスフィン(175mg)およびスクシンイミド(90mg)の丁HF(3mL) 米冷溶液に乗下加えた。混合液を0℃で30分間機幹し、窓温まで昇温し、2時間機幹した。混合液を水と酢酸 酸エチルに分液し、水層を酢酸エチルで抽出した。集め た有機層を硫酸マグネシウムで乾燥、真空震喘し、真空震喘した。 残渣をシリカゲル分取用TLの(常出液、酢酸エチル/ ヘキサン(1:1))で精製して、Nー(2,6 ジクロロ ベンブイル)ー4ー[2,6 ージメトキシー4ー(スクシン イミドメチル)フェニル]ーLーフェニルアラニン tーブ チルエステル(138mg)を得た。

2) TF A (2 m L) を上記で得た生成物(1 2 0 m g) の 鉱化メチレン(4 m L) 溶液に加えた。混合液を室園で3 目間幾件し、更変濃縮した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(溶出液、塩化メチレン/メタノール (9 5 : 5))で精製してエタノール/水で再結晶して締 記化合物(6 1 m g) を得た。酸点: 1 3 7 ℃、ESM S: m/2 6 0 8 [M+N a ] ご

【0360】製造例358:N-(2,6-ジクロロベン ゾイル)-4-(2,6-ジメトキシー4-[(3-メチル -2,5-ジオキソー1-イミダゾリジニル)メチル]フ エニル]-L-フェニルアラニン

スタシンイミドを1-メチルヒダントインに代えた以外 は、製造例357と同様にして標配化合物を得た。 は、248℃、ESMS: $a^{\prime}$ 624 $\left(M+Na\right)^{\ast}$ . [0361] 製造例359: $N-\left(2,6-\mathcal{Y}\right)$ クロロベン ゾイル)-4- $\left(6-\mathcal{Y}\right)$ キャン-2-ヒドロキシフェニル)ーレーフェニルアラニン

Nー(2,6ージクロロベンゾイル) - 4 - (6 - メ トキシ - 2 ー 比ドロキシフェニル) - L - フェニルアラニンエ チルエステルを、製造例 1 - 5)と同様にしてLiOH と加水分解して、標記化合物を得た。融点: 2 2 4 . 4 で、E SMS: m/2 40 0 (MH<sup>+</sup>)、4 58 (M - H)<sup>-</sup>。 [0 3 6 2] 拠2例 3 6 0 : N - (2,6 - ジクロロベン ゾイル) - 4 - (2,6 - ジヒドロキシフェニル) - L - フ

1) 2, 6 - ジ(メトキシ)ペンゼンボロン酸(0.2 5 g)を製造例5 - 3) と同様にして、N - (2, 6 - ジ クロロベンゾイル)- O - (トリフルオロメタンスルホエル)- L - チロシンエチルエステルとカップリングして、N - (2, 6 - ジクロロベンゾイル)- 4 - [2, 6 - ジ(メトキンメトキン)フェニル]- L - フェニルアラニンエチルエステルを得た。ESMS: a/z 5 6 2 (MHT)。

2)上記で得た主収物(0.076g)のエタノール(5 m し)溶液に塩酸(4 Nジオキサン溶液、1.2 m L)を加 え、混合物を窒素下4時間空温で攪拌した。混合液を蒸 発させてN - (2,6 - ジクロロペン/イル) - 4 - (2, 6 - ジヒドロキシフェニル) - L - フェニルアラニン・ ナルエステル(6,16 m g)を得た。ESMS: m/2 4

## 7.4 (MH+).

3)上記で得た生成物(6 1.6 m g)を製造例1-5)と (10 H(3 3.8 m g)と製造例1-5)と (2,6 ージフロロペンブイル)-4-(2,6 ージセドロキシフェニル)-L-フェニルアラニン(5 8.3 m g)を 得た。ESMS: m/z 4 4 6 (MH\*)、4 4 4 (M-H)、機放2 2 8 ℃。

## 【0363】参考例

参考例1:2,6-ジクロロベンゼンボロン酸

1 - プロモー2,6 - ジクロロベンゼン(2,00g)を蒸留したほかりのTHF(7mL)に溶解した。この溶液を 78 ℃まで冷却し、n-BuLiの1.6 Mへキサン溶液(8.3 mL)を変素下冷却溶液に添下した。混合物を一78 ℃で5分間操作し、(MeO)。B(2.2 mL)を加えた。待られた混合液を強温まで放置して昇温し、一般操作した。水を加え、得られた混合物を1.5 時間提 作し、ついで酢酸で酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層をさらに水と食塩水で洗冷し、硫酸マグネシウムで乾燥、濾過し、帽去して2,6 - ジクロロベンゼンボロン酸(1.6g)を得た。

【0364】参考例2:2,6-ジシアノベンゼンボロン酸

1,3ージシアノベンゼン(1.00g)を蒸留したばかりのTHF(70mL)に溶解した。この溶液を-96でにお押した。この溶液を一96でにた。混合物を-96でこの分所慢搾し、(MeO)<sub>3</sub>B(1.3mL)を加えた。得られた混合物を室温まで放置して昇塩し、一般慢搾した。水を加え、得られた混合物を0.5時間程やし、ついで結成で酸性とし、硫酸マグネシカムで燥燥、濾過して蒸発させて、残破を塩化メチレンに溶解し、濾過して、蒸発させて2,6ージシアノベンゼンボコン酸(0.56g)を得た。

【0365】参考例3:2,6-ジメトキシー4-プロ ビルベンゼンボロン酸

1)エチルトリフェニルホスホニウムプロミド(4.69g)を無木THF(70mL)に溶解し、温合物を0-5 でまで冷却した。n-BuLiの2.5Mへキサン溶液(5.05mL)を満下し、待られた混合物を温虚づ3時間機作した。混合物を一78℃に冷却し、3.5ージメトキシベンズアルデヒド(2g)の無木THF(14mL)溶液を加えた。混合物を盗躍さび返世に手組し、一晩機作した。混合物を濃縮し、残産を酢酸エチルに溶解 越上に蒸をさた。残渣をシカケルマトグラフィー(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル(10:1))で精製して、3.5ージメトキシー1-(1ープロペニル)ベンゼンをシス体とトランス体の混合物(2.15g)として得た。

2)上記で得た生成物をエタノール(60mL)に溶解

- し、 $10\% P \, \mathrm{d/C}(215 \, \mathrm{mg})$ を加えた。混合物を水 素雰囲気下19時間機件した。混合物をシリカパッドに 溶媒として塩化メチレンを用いて通し、留去して3,5 -ジメトキシ-1-プロビルベンゼン $(1.76 \, \mathrm{g})$ を得
- 3)上記で得た生成物を、1,3 ジメトキシベンゼンを 3,5 ジメトキシー 1 プロビルベンゼンに代える以外は、製造例 7 (1) と同様にして処理して標記化合物 を得た。
- 【0366】参考例4:2,6-ジメトキシー4-トリ フルオロメチルベンゼンボロン酸
- 1)3 メトキシー5 (トリフルオロメチル)アニリン (5g)を20%塩酸(200mL)に懸調し、30分問費 押し、0 5でまで冷却し、NaNo2(2.1 7g)を少量すつ加えてジアゾ化した。混合物を同温度で30分間 慢搾し、海腰水(200mL)中に満下した。混合物を15分間運流し、室温まで放命し、酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで低燥、遊渦して蒸発させた。残液をシリカグルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサンおよび酢酸エチル)で精製して、3 メトキシー5 (トリフルオロメゲル)フェノール(3.6g)を得た。
- 2)上記で得た生成物をアセトン(20mL)に溶解し、 炭酸カリカム(5.18g)と沃化メチル(1.75mL)を 加えた。混合物を密素下塞重で2日間度様し、留去し、 水(50mL)に溶解し、塩化メテレンで抽出、硫酸セグ ネシウムで乾燥、濾過し、留去した。残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(溶出版、ヘキサン/角酸・ チル(10:1~1:1))で精製して、所望の3,5-ジ メトキシーα,α,αートリフルオロトルエン(2.97 g)を得た。
- 3)上記で得た生成物を、1,3 -ジメトキシベンゼンを 3,5 -ジメトキシー $\alpha$ , $\alpha$ , $\alpha$  -トリフルオロトルエン に代える以外は、製造例 7 -(1)と同様に処理して標記 化合物を得た。
- 【0367】参考例5:4-(1,3-ジオキソラン-2-イル)-2,6-ジメトキシベンゼンボロン酸
- 1) 4 一プロモー 3、5 ージメトキシペンズアルデヒド (3 g)をトルエン(5 0 m L) とエチレングリコール(6、8 m L) に溶解し、p ー T S A の触媒量を加えた。混合物をディーンスターク素留装量を用い一晩盥添し、混合した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶 出液、ヘキサン/酢酸エチル(5:1~2:1))で精製して、4 ープロモー 3、5 ージメトキシペンズアルデヒドエチレンアセナタール(2、6 3 g) を潜た、
- 2)上記で得た生成物を製造例7-(1)と同様にして処理して標記化合物を得た。
- 【0368】参考例6:2,6-ジメトキシ-3-メトキシメトキシベンゼンボロン酸
- 1) 窒素下無水炭酸カリウム(3.55g)のアセトン(10mL)溶液に2,4-ジメトキシフェノール(3.3g、

- J.O.C. 1984、49、4740)のアセトン(2 0 m L)溶液を加えた。 クロロメチルメチルエーテル(1.79 m L) 泡滴 下し、最合物を意温で18 8 m 簡単中し、カいで5 0 でまで2 4 時間加熱した。 追加のクロロメチルメチルエーテル(1.79 m L) を加え、混合物をさらに1 目 5 0 でで 健中し、蒸発させた。 残液を水に溶解し、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥、 進過して蒸発させた。 残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、 ペキサン/ 酢酸エチル(2 0:1 ~10:1) で精製して、1.3 ~5% メトキン 4 メトキンメ
- 2)上記で得た生成物を1,3-ジメトキシベンゼンを 1,3-ジメトキシー4-メトキシメチルオキシベンゼ ンに代える以外は、製造例7-(1)と同様にして処理して総理化合動を得た。

トキシベンゼン(1.18g)を得た。

- 【0369】参考例7:6-メトキシ-1,4-ベンゾ ジオキサン-5-イルボロン酸
- 1)1,4ーベングジオキサンー6ーカルボキシアルデヒド(5,20g)を壊硫酸(0.6mL)合有メタノール(60mL)に溶解した。0℃で30%温酸化水素水溶液(4.7mL)を5分間かけて加えた。混合物を鑑選まで昇温し、さらに18時間操作後、蒸発させた。残液を水
- に溶解し、塩化タチレンで抽出した。抽出物を破骸ナト リウムで乾燥し、濾過し、蒸発させた。残液をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキナンへヘキ サン/酢辣エチル(3:1))で精製して、6-ヒドキシ -1、4-ベングジオキサン(3.85g)を得た。ESM S:m/z 153 MH\*。
- 2)上記で得た生成物(3,83g)、炭焼力りみ(7.0g)およびn-Bu<sub>4</sub>NI(186mg)のDMF(10m し)預合液にヨードメタン(2,3mL)を加え、混合物を 電温で豪菓下24時間攪拌し、濾適し、酢酸エチル(1 5mL)で3回洗浄した。濾液を食塩水で洗浄し、根カ ナトリウムで乾燥し濃縮した。浸液をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(露出液、ヘキサンへヘキサン/館 酸エチル(4:1))で精製して、6-メトキシー1,4-ペンゾジオキサン(3,25g)を得た。ESMS:m/z 167(MH<sup>7</sup>)。
- 3)上記で得た生成物を製造例7-(1)と同様にして処理して標記化合物を得た。
- 【0370】参考例8:6-メトキシ-2-メトキシメトキシベンゼンボロン酸
- 標記化合物を3ーメトキシフェノールから参考例6と同様にして得た。
- 【0371】参考例9:2,6-ジメトキシ-4-[(t ープチルジフェニルシリルオキシ)メチル]ベンゼンボロン酸
- 1)3,5-ジメトキシベンジルアルコール(4.0g)、 t-ブチルージフェニルシリルクロリド(6.54g)お よびイミダゾール(3.28g)のDMF(60mL)混合

物を監視で24時間機件した。DMFを耐去し、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ホキサ ンへへキサンの20%能費エチル溶液)で精製して、3、 5 - ジメトキシー1 - [(1 - プチルジフェニルシリルオ キシ)メチルペンゼン(8.5 g)を得た。ESMS: m/z 407(MH\*)。

- 2)上記で得た生成物を製造例 7 (1) と同様にして処理して標記化合物を得た。ESMS: m/z 451(MH<sup>+</sup>)。
- 【0372】参考例10:2,6-ジメトキシー4-(チオモルホリノメチル)ペンゼンボロン酸
- 1) 手オモルホリン(3、4g)を3、5 -ジメトキシベン ジルクロリド(2g)のTHF(25mL)溶液に加え、混 合物を強屈で一般機件した。 與体物を濾適して除き、濾 液を蒸発させた。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(溶出液、 酢酸-チル/ヘキサン(1:2))で精製 して、3、5 - ジメトキシー1 - (チオモルホリノメチ いハンゼン(2g)を得た。 ESMS:m/a 253
- ル)ペンセン(2g)を得た。ESMS:m/z 253 (M)。
- 2)上記で得た生成物を製造例7-(1)と同様にして処理して標記化合物を得た。
- 【0373】参考例11:2,6ージメトキシー4ー [(4-tープトキシカルボニルピペラジニル)メチル]ベ ンゼンボロン酸
- 標記化合物を、チオモルホリンをN-(t-プトキシカルボニル)ピペラジンに代える以外は参考例10と同様にして得た。
- 【0374】以下の化合物(参考例12-17)を、チオモルホリンを必要なアミンに代える以外は参考例10と 同様にして得た。
- 参考例12:2,6-ジメトキシ-4-[(ジエチルアミ ノ)メチル]ベンゼンボロン酸
- 参考例13:2,6 -ジメトキシ-4 -(ピペリジノメチル)ベンゼンボロン酸
- 参考例 14:2,6 -ジメトキシ-4 -(モルホリノメチル) ベンゼンボロン酸
- 参考例15:2,6-ジメトキシ-4-[(4-ベンジル -1-ピペラジニル)メチル]ペンゼンボロン酸 参考例16:2,6-ジメトキシ-4-[(ジメチルアミ
- ララ明10:2,0-シストイン-4-[(システル) ミノ)メチル]ベンゼンボロン酸参考例17:2,6-ジメトキシー4-[(4-t-プト
- 参与的17:2,0-ングトキンー4-1(4-1-)/トキンカルボニルビペラジニル)メチル]ペンゼンボロン酸 【0375】参考例18:2,6-ジメトキシー4-(2-ドロキシエチル)ペンゼンボロン酸
- 1)(3,5 ジメトキシ)フェニル杆酸(3 g)のジエチル エーテル(1 0 0 m L) 溶液を0 ℃に冷却し、LiA 1 H ₄01 Mジエチルエーテル溶液(1 6,8 m L) を加えた。 混合物を室温まで昇温し、5 時間攪拌し、p Hを1 M塩 酸を用いてp H 5 に調整した。混合物を水/酢酸エチル で洗浄し、有機層を分離した。水屋を酢を水/酢酸エチルで換出

- し、集めた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥、真空濃縮 して3,5-ジメトキシー4-(2-ヒドロキシエチル) ベンゼン(2.8 g)を粗生成物として得た。
- 2)上記で得た生成物を製造例7-(1)と同様にして処理して標識化合物を得た。
- 【0376】参考例19:2,6ージメトキシー4ー(t ープチルジフェニルシリルオキシ)ペンゼンボロン酸 1)3,5ージメトキシフェノール(4,0g)、tープチルージフェニルシリルクロリド(6,54g)およびイミダゾール(3,28g)のDMF(60mL)混合物を密置で24時間操作した。DMFを留まし、接道をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサンへヘキサンの20%酢酸エチル溶液)で精製して、3,5ージメトキシフェニルーtープチルジフェニルシリルエーテルシリを15度、ESMS:m/2407(MH<sup>\*</sup>)。2)上記で得た生成物を製造例7と同様にして処理して
- 標記化合物を得た。 E SMS: m/z 451(MH<sup>+</sup>)。 【0377】参考例20:2,6ージメトキシー4ーヒ ドロキシメチルベンゼンボロン酸
- 3,5-ジメトキシベンジルアルコールを製造例7と同様に処理して、標記化合物を得た。
- 【0378】参考例21:2,6ージメトキシー3ーヒ ドロキシメチルベンゼンボロン酸
- 2,4-ジメトキシベンジルアルコールを製造例7と同様に処理して、標記化合物を得た。
- 【0379】参考例22:1-ブロモ-2,4-ジメト キシ-6-シアノベンゼン
- 3、5 -ジメトキシベンソニトリル(2g)の塩化メチレン(100mL)溶液にピリジニウムトリプロミド(4g) を加えた。混合物を室温で24日間幾押し、炭酸水素ナトリウム水溶液、水および食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濾過し、蒸発させた。残液を塩化メチレンとヘキサンから結晶化して標記化合物(1.8g)
- 【0380】参考例23:N-アリル-N-t-プトキシカルボニル-4-プロモ-3,5-ジメトキシアニリ
- 1)3、5ージメトキシアニリン(7、55g)を窒素下塩 化メチレン(100mL)に溶解し、溶液を一78℃まで 冷却した。テトラブチルアンモニウムトリプロミド(2 5g)の塩化メチレン(100mL)溶液を加え、混合物 を同温度で45分間機拌した。混合物を窓温まで放置し で昇温し、15時間機拌し、1N温酸で抽出した。抽 出液を3N水酸化ナトリウムで中和し、酢酸エチルで抽 出した。抽出液を硫酸マグネンウムで充燥、濾過して、 蒸発させた。実施をシリカゲルカラムクロ・トクラフィ (溶出液、ヘキサン/酢酸エチル(4:1~2:3))で 精製して、4ープロモー3、5ージメトキシアニリン (3、76g)を滑た。
- 2)上記で得た生成物(3g)を窒素下無水THF(25m

L)に溶解し、DIEA(5.4mL)を加えた。ジーt-ブチルジカーボネート(3.39g)の無水THF(20m L)溶液を加え、混合物を45℃で3.5日間攪拌した。 溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルに溶解し、1 N塩酸、 飽和炭酸水素ナトリウム溶液および食塩水で順次洗浄し た。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し蒸発さ せた。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶 出液、ヘキサン/酢酸エチル(4:1))で精製して、固 体を得た。得られた固体物をヘキサンとトリチュレート して、残りのジー t ーブチルジカーボネートを除き、N -t-ブトキシカルボニル-4-プロモ-3.5-ジメ トキシアニリン(3.67g)を濾渦して単離した。

3)60%水素化ナトリウム(0.585g)を上記で得た 生成物の無水THF/DMF(100/6mL)溶液に加 え、混合物を数分攪拌した。アリルプロミド(1.13m L)を加え、混合物を室温で一晩攪拌し、濃縮し、残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキ サン/酢酸エチル(4:1))で精製して、標記化合物 (3,96g)を得た。

【0381】安息香酸類の合成:

参考例24:4-アミノー2,6-ジクロロ安息香酸メ

- 1)2,6-ジクロロ-4-ニトロ安息香酸(12.8g. 米国特許第3423475号)に無水塩化メチレン(60 m L)とチオニルクロリド(40 m L)を加え、ついで得 られた混合物を19時間還流した。混合物を室温まで放 冷し、蒸発させた。追加の塩化メチレン(10mL)を加 え、ついで溶液を蒸発させた。メタノール(100mL) を残渣に加え、混合物を17時間還流した。混合物を室 温まで放冷し、氷浴に入れた。沈澱した固体物を濾取し 2.6-ジクロロー4-ニトロ安息香酸メチル(10.8 g、80%)を得た。
- 2)上記で得た生成物のエタノール(250mL)溶液に Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>(45g)の水(100mL)溶液を加えた。 混合物を2時間還流し、室温で一晩攪拌し、濾過して、 濃縮した。残治を1N塩酸(250mL)に溶解し、2時 間攪拌し、10%水酸化ナトリウムで中和して、酢酸エ チルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥、濾 過して、蒸発させた。残渣を酢酸エチル/ヘキサンで再 結晶して標記化合物(7.48g)を得た。
- 【0382】参考例25:4-プロモー2、6-ジクロ ロ安息香酸および4-プロモ-2,6-ジクロロベンゾ イルクロリド
- 1)4-アミノー2、6-ジクロロ安息香酸メチルエステ ル(1.00g)を40%臭化水素酸水溶液に懸濁し、混 合物を0-5℃に冷却した。 亜硝酸ナトリウム(376) mg)を少量づつ添加後、混合物を約5分間攪拌した。 鋼(100mg)を加え、混合物を100℃まで昇温し た。混合物を100℃で30分間攪拌し、水で希釈し、 酢酸エチルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾

- 婦、濾渦して蒸発させた。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル(50: 1)) で精製して、4-プロモ-2,6-ジクロロ安息香 酸メチルエステル(1.07g)を得た。
- 2)上記で得た生成物(1.06g)をTHF/メタノール (6:1、50mL)に溶解し、1M水酸化リチウム(7. 47mL)を加えた。混合物を1日還流し、蒸発させ、 残渣を水(50mL)に溶解し、1N塩酸でpHを2以下 に調整した。混合物を酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネ シウムで乾燥、濾過し、蒸発させて4-ブロモー2.6 ージクロロ安息香酸(O.94g)を得た。
- 上記で得た生成物の塩化メチレン(20mL)溶液に チオニルクロリド(2.51mL)を加えた。混合物を5 時間還流し、蒸発させて、塩化メチレンと共沸して4-プロモー2,6-ジクロロベンゾイルクロリドを得た。 【0383】参考例26:2,6-ジクロロ-4-ヒド
- ロキシ安息香酸
- 1)4-アミノー2,6-ジクロロ安息香酸メチルエステ ル(0.5g)を20%塩酸(25mL)に懸濁し、混合物 を30分間機拌後、0-5℃に冷却した。亜硝酸ナトリ ウム(188mg)をゆっくりと添加後、混合物を同温度 で30分間攪拌し、ついで沸騰水(50mL)に加えた。 混合物を2時間環流し、室温まで放冷し、酢酸エチルで 抽出、硫酸マグネシウムで散燥、濾過し、蒸発させた。 残渣をシリカゲルプレパラティブTLC(溶出液、塩化 メチレン)で精製して、2,6-ジクロロ-4-ヒドロキ シ安息香酸メチルエステル(275mg)を得た。
- 2)上記で得た生成物(265mg)のTHF/メタノー ル(6:1、25mL)溶液に、1M水酸化ナトリウム (3.6 mL)を加え、混合物を1日還流した。1N水酸 化ナトリウム(3.6 m L)を加え、混合物をさらに1日 還流した。混合物を蒸発させ、残渣を水に溶解し、1 N 塩酸でpH2以下とし、少量のメタノールを含有した酢 酸エチルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで散 燥、濾過し、蒸発させて標記化合物(248mg)を得
- 【0384】参考例27:2,6-ジクロロー4-フル オロ安息香酸
- 1)4-アミノー2,6-ジクロロ安息香酸メチルエステ ル(0.5g)を15%塩酸(10mL)に懸濁し、混合物 を30分間攪拌後、0-5℃に冷却した。 亜硝酸ナトリ ウム(188mg)を少量づつ添加後、混合物を同温度で 30分間攪拌した。予め冷却したHBF4(0.46mL) を加え、混合物を30分間標拌した。得られた沈澱物を 集め、冷水、メタノールおよびエーテルで順次洗浄し た。周体物をついで真空デシケーター内で濃硫酸を用い て数日乾燥した。固体をプンセンバーナーで、すべての 固体が溶融するまで加熱した。得られたガス状物を水上 で集めた(蒸留装置を用いて)。生成物をジエチルエーテ ルで回収した。溶媒を留去し、粗生成物をシリカゲルブ

レバラティグTLC(溶出液、ペキサン/酢酸エチル(5 0:1~20:1))で精製して2,6ージクロロー4ーフルオロ炭息音酸メチルエステル(241mg)を得た。2)上記で得た生成物(233mg)の関塩化炭素溶液に TMS I(164mL)を加えた。混合物を電素下50℃ 2日間機件した。水を加え、混合物を増進すりで、1N塩酸(25mL)を加え、混合物を酵産ナチルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、蒸発させた。残流をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、クロロボルム/メタノールの気配溶出)で精製して確認化合物38mgを得た。

【0385】参考例28:2-クロロ-4-(2-チア ゾリニルアミノ)安息香酸

1) 4 ― アミノー 2 一クロロ安息看般メチルエステル (0.5 g)と 2 ークロロエチルイソチオンアネート(0. 2 6 m L)の THF (2 0 m L) 混合物を 2 4 時間還能した。 THF を留去し、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、 ホキサン/ 酢酸エチル(3:1~ 1:1))で精製して、2 ークロロー4 (2 ーチアゾリニルアミノ) 安息香酸メチルエステル(7 4 m g)を得た。 E SMS: m/2 2 7 1 (M H<sup>3</sup>)。

合物(43mg)を得た。ESMS:m/z 257(MH<sup>+</sup>)。

【0386】参考例29:2-クロロ-4-(2-オキサゾリニルアミノ)安息香酸

mg)を待た。 ESMS: w/z 291 (MH )。

291 (MH )。

291 (MH )。

物(0,58g)のTHF(20m L)溶液に加え、一晩遺流した。 THFを留去し、残液を酢酸エチルで抽出した。 抽出液を水洗し、 類様を予ネシウムで酸熱、蒸発させた。 残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液、 酢酸エチル)で精製して、2 - クロロー 4 (- 2 4 キサソリジニルアミノ)安息膏酸メチルエステル(0.46g)を得た。 ESMS: w/z 254 (MH )。
3)上記で得た生成物を Li OHで加木分解して標記化合物を得た。 ESMS: w/z 240 (MH )。

【0387】参考例30:2-クロロ-4-(2-オキソ-1-ピロリジニル)安息香酸

1)4-アミノー2-クロロ安息香酸メチルエステル塩酸塩(0.52g)とDIEA(0.27mL)の塩化メテレン(20mL)溶液に、窒素下0℃で、4-クロロプチリルクロリド(0.3mL)を加え、混合物を同温度で4時

間攪拌した。 DMAP(0,23ミリモル)を加え、混合 物を室温で一晩攪拌した。 4-クロロブチリルクロリド (0.3mL)とDIEA(0.09mL)を加え、混合物を 24時間攪拌した。混合物を塩化メチレン(100mL) で希釈し、溶液を1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム溶 液、食塩水で順次洗浄し、乾燥、蒸発させた。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン /酢酸エチル(3:1))で精製して、4-(4-クロロブ チリル)アミノー2-クロロ安息香酸メチルエステル (0.64g)を得た。ESMS:m/z 290(MH\*)。 2)ナトリウムメトキシド(0,33g)を上記で得た生成 物(0.64g)のTHF(20mL)溶液に加え、3時間 還流した。THFを留去し、残渣を酢酸エチルと水で分 配した。酢酸エチル層を分取し、水層を酢酸エチルで抽 出した。集めた抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、蒸 発させた。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液、ヘキサン/酢酸エチル(1:1))で精製して、 2-クロロー4-(2-オキソー1-ピロリジニル)安息 香酸メチルエステルを得た。ESMS:m/z 254(M H+).

3)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。ESMS:m/z 240(MH<sup>+</sup>)。

【0388】参考例31:2-クロロー4-(1-ピロリル)安息香酸

1)4ーアミノー 2ークロロ安島香酸メチルエステル (0.46g)と2,5ージメトキンテトラヒドロフラン (0.33ml)の耐酸(16ml)溶液の混合物を2時間 加熱運能した。混合物を室温まで冷却し、水で条利し、 解散エチルで動出した。抽出液を終和炭酸水素ナトリウ ムと食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで破燥、濾過し で蒸発させた。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ー(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル(5:1)で精製し て、2ークロロー4ー(1-ビロリル)安息香酸メチルエ ステル(0.48g)を得た。ESMS:m/z 236(M H<sup>+</sup>)。

2)上記で得た生成物をLi OHで加水分解して標記化合物を得た。ESMS:m/z 220(M-H) $^-$ 。

【0389】参考例32:2-クロロー4-(2-トリフルオロアセチルー1-ピロリル)安息香酸

1)無水リブルオロ酢酸(0.55ml)を2-クロロー4ー(1-ビロリル)安急香酸メチルエステル(0.3g)の塩化メチレン(5 ml)溶液(流力え、室塩で4時間慢炸した。混合物を塩化メチレンで希釈し、混合物を飽和炭酸土水まトリウム溶液と30分間慢搾した。有機層を分離し、蒸発させた。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ベキサン/酢酸エチル(5:1))で精製して、2-クロロー4ー(2-トリフルオロアセチルー1ービロリル)安急香酸メチルエステル(0.4g)を得た。ESMS: m/a 330(M-1)。

- 2)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。ESMS:m/z 318(MH<sup>+</sup>)。
- 【0390】参考例33:2-クロロ-4-(2,5-ジ クロロ-1-ピロリル)安息香酸
- 1) Nークロロスタシンイミド(0.56g)を電薪ド2ークロロー4ー(1ーピロリル)安急者酸メチルエステル(0.5g)の水冷したTHF(7mL)溶液に加えた。混合物を窓温まで早温し、一般操作した。 THFを除き、残渣をジェチルエーテルで処理し、濾過した。 濾液を留去し、残造をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ペキサン/酢酸エチル(10:1))で精製して、2ークロロー4ー(2,5-ジクロロー1ーピロリル)安。 昼香酸メチルエステル(0.6 1g)を得た。 ESMS:m
- 2)上記で得た生成物をLiOHで加木分解して標記化 合物を得た。ESMS:m/z 290(MH\*)。

/z 306 (MH\*).

- 【0391】参考例34:2-クロロー4-(2-ホルミル-1-ピロリル)安息香酸
- 1)DMF(0.1mL)の塩化メチレン(2mL)溶液を増 中下オキサリルクロリド(0.2mL)の塩化メチレン(1 6mL)溶液た、紫素ドー30℃で満ドした。混合物を 15分間慢拌し、2ークロロー4ー(1ーピロリル)容泉を 香酸メチルエステル(0.5 g)のDMF(4mL)溶液を 加えた。混合物を両温度で3時間慢拌し、蒸発させた。残渣 を酢酸エチルと0.2M耐酸ナトリウムで分液した。酢 酸エチル層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。集 めた酢酸エチルと0.2M耐酸ナチリウムで分液した。酢 めた酢酸エチルを0.2M耐酸ナチリウムで分液した。 が上が腫を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。 外のた酢酸エチル のは、深発させた。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン/酢酸エチル (3:1))で構取して、2ークロロー4ー(2-ボルミル ー1ーピロリル)安息香酸メチルエステル(0.41g)を
- 得た。ESMS: m/z 2 6 4 (MH\*)。 2)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化合物を得た。ESMS: m/z 2 4 8 (M-H)-。
- 【0392】参考例35:2-クロロー4-[N-メチル-N-(メチルスルホニル)アミノ]安息香酸
- 1)ジー t ー ブテルジカーボネート(1.39g)のジオキサン(15mL)の溶液を4 ー 下ミノー2 ー クロ ロ 安息香 候(1.0g)の氷冷した I N木酸化ナトリウム(12.8mL)溶液に薬ドした。混合物を室温まで放躍して昇星し、一晩機拌した。ジオキサンを除き、水溶液をジエチルエーデルで抽出した。水溶液を1 N塩酸で p. F 12以下の酸性とした。沈澱した固体物を濾取し、1 N塩酸と水で洗浄、真空配澡して4 (t ー プトキシカルボニルア
- ミノ)-2-クロロ安息香酸(1.13g)を得た。ESM S:m/z 294(MH<sup>+</sup>)。 2)ナトリウムメトキシド(0.16g)を上記で得た生成
- 物(0.36g)のDMF(10mL)溶液に窒素下加えた。混合物を0℃まで冷却し、沃化メチル(0.5mL)

- を加えた。混合物を室屋で一帳機件した。ナトリウムメ キシド(0.14g)と状化メチル(0.55 m L)を加 え、さらにで時間機件した。 THFを除き、残渣を酢酸 エチルと水に分配した。酢酸ニチル層を分離し、水陽を 酢酸エチルで抽出した。集めた酢酸エチル層を食塩木で 洗浄し、硫酸ナグネシウムで低速、進適し、蒸発させ た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出 減、 ヘキサン・酢酸エチル(1:1))で精製して、2-クロロー4ー[NーメチルーNー(tーブトキンカルボニ ル)アミノ|支息香酸メチルエステル(0.38g)を得 た。ESMS。m/2、312 (30 H N a)\*。
- 3)上記で特た生成物の塩化メチレン(10mL)溶液を TFA(5mL)で2時間処理した。混合物を蒸発させ、 残渣を酢酸エチルに溶解した。酢酸エチル溶液を10% 炭酸ナトリウムと食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウ ムで乾燥、濾過して2-クロロー4-(メチルアミノ)安 総香酸メチルエステル(0.25g)を得た。ESMS:m /z 200(MH<sup>+</sup>).
- 4)メタンスルホニルクロリド(0.2 mL)を襲票下上記で得た生成物(0.25g)とピリジン(0.2 mL)の塩化 大チレン(2 のmL)溶液に加え、4時間40で加熱した。ピリジン(0.2 mL)とメタンスルホニルクロリド(0.2 mL)を加え。最合液を2時間加熱した。提合液を2時間加熱した。提合液・水シウムで乾燥、濾過し、蒸発させた。残灌をシリカグルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン/酢能エチル(3.1 ペニ・1))で精製して、2クロロー4-[Nーメチルーハー(メタンスルホニル)アミノ]安息香酸メチルエステル(0.26g)を得た。ESMS: m/z 2 78 (MHT)。
- 5)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。ESMS: m/z 264(MH\*)。
- 【0393】参考例36:2-クロロー4ーチオウレイ ド安息香酸
- 1)ベンゾイルチオンアネートをベンゾイルクロリド (0,3 1 mL)とアンモニウムチオンアネート(0,2 0 g)のアセトン(15 mL)溶液を3 0 分同選流して発生させた。本溶液に4 ーアミノー2 ークロロ交見名酸メデルエステル(0,5 g)のアセトニトリル(10 mL)溶液を加え、5時間選流した。溶媒を除き、残液を塩化メデレンと水に分配した。有機減乏分取し、食塩水で洗浄、火炭を火火を大クラスイーで精製して、2 ークロロー4 ー(3 ーペンゾイルチオウレイド)交易各酸メデルエステル(0,7 1 g)を得た。E SMS: m% 2 3 4 9 (MH7)
- 2)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。ESMS:m/z 231(MH<sup>+</sup>)。
- 【0394】参考例37:2,6-ジクロロー4-フェニル安息香醸
- 1)2,6-ジクロロ-4-プロモ安息香酸メチルエステ

ル(0.55g)のTHF(10mL)溶液にベンゼンボロ ン酸(1.30g)、Pd(PPh3)4(0.16g)および2 M炭酸ナトリウム(5mL)を加えた。混合物を4時間窒 素下還流した。冷却後、混合物を酢酸エチルで希釈し、 水と食塩水で洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムで乾 燥、濾過し、濃縮した。残渣をシリカゲルプレパラティ プTLC(溶出液、ヘキサン~酢酸エチル/ヘキサン (1:1))で精製して、2,6-ジクロロ-4-フェニル 安息香酸メチルエステル(0,57g)を得た。ESM S:m/z281(MH+).

2)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。ESMS:m/z 267(MH+)、265 (M-H)-

【0395】参考例38:2,6-ジクロロ-4-[2-(N-メチル)ピロリル]安息香酸(J. Med. Chem., 41, 2 019 (1998))

1) 2, 6 - ジクロロー4-[2-(N-t-プトキシカル ボニル) ピロリル]安息香酸メチルエステルを、ベンゼン ボロン酸を2-(N-t-プトキシカルボニル)ピロール ボロン酸に代える以外は、参考例37-1)と同様にし て得た。

2)上記で得た生成物の塩化メチレン(5 m L)溶液にT FA(5ml.)を加えた。窒素下で2時間後、混合物を填 化メチレンで希釈し、水と食塩水で洗浄し、硫酸ナトリ ウムで乾燥、濾過し、濃縮して2,6-ジクロロ-4-(2-ピロリル)安息香酸メチルエステルを得た。

3)上記で得た生成物(0.20g)のTHF(5mL)溶液 に水素化ナトリウム(0.07g)と沃化メチル(0.14 m L)を加えた。室温で2時間攪拌後、混合物を酢酸エ チルで希釈し、水と食塩水で洗浄した。有機層を硫酸ナ トリウムで乾燥、濾過し、濃縮した。残渣をシリカゲル 分取用TLC(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:1 0))で精製して、2,6-ジクロロ-4-[2-(N-メ チル) ピロリル]安息香酸メチルエステル(0,088g) を得た。

4)上記で得た生成物を Li OHで加水分解して標記化 合物を得た。

【0396】参考例39:3-プロモー2,6-ジクロ 口安息香酸

1)2,6-ジクロロ-4-アミノ安息香酸メチルエステ ル(2,80g)の塩化メチレン(20mL)溶液に-10 ℃でテトラブチルアンモニウムトリプロミド(6.94 g)の塩化メチレン(30mL)溶液を-10℃で適下し た。 2 時間後、混合物を室温まで昇温し、飽和炭酸水素 ナトリウム液と食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 し、濾過し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:4)) で精製して、2,6-ジクロロ-3-プロモ-4-アミ ノ安息香酸メチルエステル(2.99g)を得た。ESM S: m/z 298 (MH+),

2)上記で得た生成物(2.99g)の0℃の硫酸(10m L)と水(20mL)溶液に亜硝酸ナトリウム(0.73g) を加えた。15分後、混合物をH。PO。で処理した。6 0分後、混合物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和 炭酸水素ナトリウムと食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウム で乾燥、濾過し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(溶出液、ヘキサン~酢酸エチル/ヘ キサン(1:10))で精製して、2,6-ジクロロ-3-プロモ安息香酸メチルエステル(2,11g)を得た。E SMS: m/z 282(MH+).

3)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。ESMS:m/z 268(MH+)および26 6 (MT-1).

【0397】参考例40:2-クロロ-4-(t-ブト キシカルボニル) 安息香酸

1)3-クロロ-4-メトキシカルボニル安息香酸(0. 24g)をDMF(2.5mL)に窒素下溶解し、ついでC DI(0,36g)を加え、得られた混合物を40℃で2 時間攪拌した。 t-ブタノール(0,54mL)とDBU (0.33mL)を加え、40℃で2日間攪拌した。混合 物を蒸発させ、残渣を酢酸エチルに溶解し、1 N塩酸と 飽和炭酸水素ナトリウム液で洗浄、硫酸マグネシウムで 乾燥、濾渦し、蒸発させた。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(溶出液、トルエン)で精製して、2-クロロ-4-(t-プトキシカルボニル)安息香酸メチル エステル(216mg)を得た。

2)上記で得た生成物をLiOHで加水分解して標記化 合物を得た。

【0398】参考例41:4-(N, N-ジメチルスルフ ァモイル)アミノー2-クロロ安息香酸 1) ピリジン(0,4 m L)を4-アミノ-2-クロロ安息

香酸メチル(0,3g)の塩化メチレン(10mL)溶液に 0℃で窒素下加えた。N,N-ジメチルスルファモイル クロリド(0,21mL)を加え、混合物を室温で16時 間攪拌し、5時間還流した。DMAP(0.4g)を加 え、混合物を3時間撤拌した。混合物を塩化メチレン1 00mLで希釈し、1N塩酸、食塩水、飽和炭酸水素ナ トリウム溶液および食塩水で順次洗浄し、乾燥、蒸発さ せた。残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラ フィー(溶出液、酢酸エチル/ヘキサン(1:3))で精製

2-クロロ安息香酸メチル(0,31g)を得た。ESM 上記で得た生成物を製造例1-5)と同様にLiOH で加水分解して標記化合物を得た。ESMS:m/z 2 7 9 (MH+).

S:m/z 293(MH\*).

して、4-(N, N-ジメチルスルファモイル)アミノ-

【0399】参考例42:トリメチルー(2-シアノー 3-チェニル)スズ

3ープロモチオフェンー2ーカルボニトリル(385m g)、ヘキサメチル2スズ(615mg)およびPd(PP  $h_3$ / $_4$ (116 m g)のトルエン(8 m L)混合物を窒素下 130℃で16時間類件した。有機層を減圧宿去し、残 液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢 酸エチル/へキサン(1:20))で精製して標記化合物 (406 m g)を得た。

【0400】参考例43:2,6-ジ(メトキシメトキシ)ベンゼンボロン酸

1) D I E A (26 m L) とメトキシメトキシクロリド (8.20 m L)をレゾルシン(3.65 g)の風化メチレン (40 m L) 懸滅後に窒素下のでで加えた。混合物を同温度で10分間操作し、至正10分間操作し、金温合物を加え、1時間攪拌した。混合物を水に加え、クロロボルムで曲した。抽出酸を破除ダグネシウムで乾燥、蒸発させ、残渣をシリカグルフラッシュカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチルの15%ヘキサン溶液)で精製して、1,3 ーン(メトキシメトキシ)ペンゼン(2,44 g)を得た。

2)上記で得た生成物を製造例7-1)と同様に処理して 標記化合物を得た。

【0402】RPMI-CS-1試験: CS-1由来ペ プチド、CLHPGEILDVPST、および配列を変 また対照ペプチド、CLHGPIELVSDPT、をt -Boc方式を用いたベックマン990シンセサイザー で合成した。ペプチドは、3-(2-ピリジルジチオ)プ ロピオン酸N-ヒドロキシスクシンイミドエステル(S PDP)を異種二価性架橋剤として用いる、マイクロプ レート上に固定化した(ピエールシュバッハーら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 80: 1224-1227 (1983))。マイ クロプレートは20 ug/mLのヒト血清アルブミン (HSA)で室温下2時間被膜し、PBSで一回洗浄し、 10μg/mLのSPDPで1時間誘導化した。洗浄 後、溶解したばかりの100 u g/m Lシステイン含有 ペプチド液100 µ 1を各ウェルに加え、4℃で一晩プ レートに架橋させた。非結合ペプチドをPBSで洗浄し てプレートから除いた。未反応サイトをブロックするた めに、プレートをBSAの2.5mg/mLPBS溶液

100 µ 1 で、37℃1時間被膜させた。RPM I 細胞 の0.25%の卵巣アルブミン付加ダルベッコ変法イー グル培地(DMEM)溶液(2.5 x 10<sup>6</sup>細胞/mL)10 0 μ 1をペプチド被膜プレートに加え、37℃で1時間 インキュベートした。このインキュベート後、プレート をPBSで、EL404プレートウォッシャーを用いて 3回洗浄し、接着細胞数を内因性N-アセチル-ヘキソ サミニダーゼの酵素活性を測定することにより定量した (ランデグレン、J. Immunol, Methods., 67; 379-388 (1984))。このため、酵素基質p-ニトロフェニル-N -rvfv-B-D-fvu-Rrエン酸緩衝液pH5に7.5mMの濃度で溶解し、等量 の0.5%のトリトンX100と混合した。基質溶液5 0 μ 1をプレートに加え、プレートを37℃で60分間 インキュベートした。100μ1の50mMグリシン、 5mM EDTA緩衝波pH10.4を添加して反応を止 めた。遊離したローニトロフェノール量を測定用附属器 のついた垂直経路分光光度計で405 nmでの光学密度 を読むことにより計測した(VMAX カイネティック マイクロプレート リーダー、MOLECULAR DEVICES、メン ロパーク、カルフォルニア)。この方法は以前に発表さ れた方法の変法である(カルダレリら、J. Biol. Chem., 269: 18668-18673 (1994))。この試験では、I C nd 範囲(uM)はA、B、CおよびDにより示される。これ らの範囲は以下のとおりである。

 $D > 5 \ge C > 1 \ge B > 0.3 \ge A$ 

下配の表3.3-4.8は本発明の選ばれた化合物の、RP MI-CS-1試験でのIC $_{50}$ 値を示す。範囲は上記で説明したとおりである。

[0403]

【表33】

製造例番号	R PM I - C S - 1
1 A	В
1 B	A
2	С
3	A
4 A	С
4 B	В
5	с
6	D
7 A	A
7 B	Α
8	A
9	A
1 0	A
11	A
1 2	A
1 3	A
1 4	A
1.5	В
1 6	A
1.7	A
18	В

【0404】

1 9	С
2 0	A
2 1	A
2 2	c
2 3	В
2 4	A
2 5	В
2 6	В
2 7	A
2.8	В
2 9	С
3 0	В
3 1	A
3 2	A
3 3	В
3 4	С
3 5	С
3.6	A
3 7	В
3 8	В
3 9	В
4 0	В

[0405]

【表35】

4 1	С
4 2	В
4.3	С
4.4	В
4.5	A
4 6	A
4 7	A
4 8	С
4 9	В
5 0	A
5 1	В
5 2	D
5 3	c
5 4	В
5.5	c
5 6	В
5 7	С
5 8	В
5 9	С
6.0	В
6 1	D
6 2	A
406]	

【0406】

6.3	В
6 4	Α
6.5	A
6 6	A
6 7	В
6.8	A
6 9	A
7 0	A
7.1	A
7 2	В
7 3	A
7.4	В
7.5	A
7.6	D
7 7	A
7 8	В
7 9	A
8.0	A
8 1	D
8 2	D
8 3	В
8 4	С

【0407】 【表37】

В
A
В
С
В
В
С
С
D
С
c
В
В
C
D
D
D
D
D
C
c
C

[0408] 【表38】

109	D
110	D
111	С
112	В
113	A
114	В
115	С
116	С
117	C
118	c
119	D
120	D
1 2 1	c
1 2 2	С
123	С
124	С
1 2 5	С
1 2 6	С
1 2 7	D
1 2 8	В
129	С
130	D
0.4.0.01	

【0409】 【表39】

1 3 1	A
1 3 2	A
1 3 3	A
1 3 4	A
1 3 5	A
1 3 6	В
1 3 7	В
1 3 8	A
1 3 9	A
1 4 0	В
141	В
1 4 2	A
1 4 3	A
1 4 4	A
1 4 5	c
1 4 6	В
1 4 7	A
148	A
149	A
150	A
151	A
1 5 2 A	A
410]	

1 5 2 A	A
[0410]	
【表40】	

1 5 2 B	A
1 5 2 C	В
153A	A
153B	A
154	A
155	A
156	A
157	A
158	A
159	A
160	Α
161	A
162	A
163	A
164	A
165	A
166	A
1 6 7	A
168	A
169	A
170	A
171	A

【0411】 【表41】

1 7 2	A
173	A
174	A
175	A
176	В
1 7 7	A
178	A
1 7 9	A
180	A
181	В
1 8 2	A
183	A
184	A
186	В
187	A
188	A
189	A
190	A
191	A
192	A
193	A
1 9 4	С
412]	

【0412】

195	В
196	A
197	В
198	A
199	A
200	A
201	A
202	A
203	A
204	A
205	A
206	A
207	A
208	A
209	A
210	c
2 1 1	A
2 1 2	c
213	С
214	В
2 1 5	В
216	C
2 1 0	

【0413】 【表43】

2 1 7	С
2 1 8	С
219	В
2 2 0	A
2 2 1	С
2 2 2	A
2 2 3	A
2 2 4	С
2 2 5	С
2 2 6	A
2 2 7	Α
2 2 8	A
2 2 9	A
230	В
2 3 1	A
232	A
233	В
2 3 4	A
2 3 5	A
2 3 6	A
2 3 7	A
238	A
414]	

	233	В	
	234	A	
	2 3 5	A	
	2 3 6	A	
	237	A	
	2 3 8	A	
)	414]		
ŧ.	441		

【0414

2 3 9	A
2 4 0	A
2 4 1	A
2 4 2	A
2 4 3	A
2 4 4	A
2 4 5	A
2 4 6	A
2 4 7	A
2 4 8	A
2 5 0	A
2 5 1	A
2 5 2	A
253	A
2 5 4	A
255	A
2 5 6	A
2 5 7	A
2 5 8	A
2 5 9	A
262	A
263A	A

【0415】 【表45】

263B	A
264	A
265	A
266	A
267	D
268	С
269	D
270	A
2 7 1	A
272	В
273	С
274	с
2 7 5	D
2 7 6	D
2 7 7	A
278	A
279	A
280	A
281	С
282	С
283	С
284	c

【0416】 【表46】

285	A
286	A
287	В
288	с
289	В
290	с
291	С
292	С
293	С
294	С
295	С
296	A
297	A
298	A
299	A
3 0 0	В
301	A
302	A
3 0 3	A
3 0 4	A
305	В
306	A
1121	

【0417】 【表47】

3 0 7	A
308	A
309	A
310	A
3 1 1	A
3 1 2	A
3 1 6	A
3 1 7	A
3 1 9	A
320	A
3 2 1	A
3 2 2	A
3 2 3	A
3 2 4	A
3 2 5	A
3 2 6	A
3 2 7	A
3 2 8	A
3 2 9	c
3 3 1	A
3 3 2	В
3 3 3	A
418]	

【0418】 【表48】

3 3 4	A
3 3 5	В
3 3 6	A
3 3 7	A
338	A
3 3 9	Α
3 4 0	A
3 4 1	Λ
3 4 2	A
3 4 3	C
3 4 4	С
3 4 5	В
3 4 6	A
3 4 7	A
3 4 8	A
3 4 9	A
3 5 0	Α
3 5 1	A
3 5 2	В
353	A
354	A
3 5 5	A
356	A

## [0419]

【発明の効果】 本発明の医素組成物はα4介在線腔接着 を伴う疾病。例えば喘息、糖尿病、リューマ子開節炎、 疾症性腸疾患、および胃腸管や他の上皮起機(例えば皮 痛、尿菌、気管支、関節消傷)の白血球浸潤が関与する 他の疾患などの治療に有用できる。

## フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
A 6 1 K	31/40		A 6 1 K	31/40	
	31/426			31/426	
	31/44			31/44	
	31/445			31/445	
	31/495			31/495	
	31/4965			31/4965	
	31/5375			31/5375	
	31/54			31/54	
A 6 1 P	1/04		A 6 1 P	1/04	
	3/10			3/10	

11/06	11/06	
17/02	17/02	
17/06	17/06	
29/00	29/00	
37/00	37/00	
// C 0 7 D 207/06	C 0 7 D 207/06	
207/08	207/08	
207/327	207/327	
207/337	207/337	
207/34	207/34	
213/26	213/26	
213/30	213/30	
213/55	213/55	
213/74	213/74	
241/12	241/12	
261/08	261/08	
277/24	277/24	
295/14	295/14 2	Z
	I I	١
295/18	295/18 A	4
307/81	307/81	
333/24	333/24	

(72)発明者 リチャード・マーティン アメリカ合衆国92109カリフォルニア州サ ンディエゴ、ナンバー11-306、イングラ ハム・ストリート3920番